PATENT COOPERATION TREATY

From the	INTERNATIONAL	BUREAU
I IVIO DIE		0011210

PCT

NOTIFICATION OF ELECTION

(PCT Rule 61.2)

To:

Commissioner
US Department of Commerce
United States Patent and Trademark
Office, PCT
2011 South Clark Place Room
CP2/5C24

in its capacity as elected Office

Arlington, VA 22202 ETATS-UNIS D'AMERIQUE

Date of mailing (day/month/year) · 08 November 2000 (08.11.00)

International application No. PCT/EP00/02207

International filing date (day/month/year) 13 March 2000 (13.03.00) Applicant's or agent's file reference 1999/M 209

Priority date (day/month/year)
23 March 1999 (23.03.99)

Applicant

WÜRTZ, Jochen et al

1.	The designated Office is hereby notified of its election made:
	X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:
	15 September 2000 (15.09.00)
	in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:
2.	The election X was
	made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

Claudio Borton

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Yorg. Eing.

O W NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE O accommunication of the international

O VAPPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

From the INTERNATIONAL BUREAU

AVENTIS CROPSCIENCE GMBH Patent- und Lizenzabteilung

Gebäude K 801

D-65926 Frankfurt am Main EropSience GmbH **ALLEMAGNE**

- Dateneriassung

Eingabe: 10.10.90

von:

Oeci

Date of mailing (day/month/year)

28 September 2000 (28.09.00)

Applicant's or agent's file reference

1999/M 209

IMPORTANT NOTICE

International application No. PCT/EP00/02207

International filing date (day/month/year) 13 March 2000 (13.03.00)

Priority date (day/month/year)

23 March 1999 (23.03.99)

Applicant

AVENTIS CROPSCIENCE GMBH et al

Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice: AU, DZ, KP, KR, US

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time:

AE,AL,AM,AP,AZ,BA,BB,BG,BR,BY,CA,CN,CR,CU,CZ,DM,EA,EE,EP,GD,GE,HR,HU,ID,IL,IN,IS, JP,KG,KZ,LC,LK,LR,LT,LV,MA,MD,MG,MK,MN,MX,NO,NZ,OA,PL,RO,RU,SG,SI,SK,TJ,TM,TR,TT,

UA,UZ,VN,YU,ZA
The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require th applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

3. Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 28 September 2000 (28.09.00) under No. WO 00/56146

REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent international Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the national phase, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

International Bureau of WIPO 34, chemin des Col mbettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

J. Zahra

Tel phone N . (41-22) 338.83.38

Form PCT/IB/308 (July 1996)

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

3537364

From the INTERNATIONAL BUREAU PCT To: NOTIFICATION OF THE RECORDING **AVENTIS CROPSCIENCE GMBH** OF A CHANGE Patent- und Lizenzabteilung Gebäude K 801 (PCT Rule 92bis.1 and D-65926 Frankfurt am Main Administrative Instructions, Section 422) **ALLEMAGNE** Date of mailing (day/month/year) 11 August 2000 (11.08.00) Applicant's or agent's file reference IMPORTANT NOTIFICATION 1999/M 209 International filing date (day/month/year) International application No. 13 March 2000 (13.03.00) PCT/EP00/02207 1. The following indications appeared on record concerning: the common representative X the applicant the inventor the agent State of Nationality State of Residence Name and Address DE DE **AVENTIS CROPSCIENCE GMBH** Telephone No. Miraustrasse 54 D-13509 Berlin 069 305 6065 Germany Facsimile No. 069 305 2200 Teleprinter No. 2. The International Bureau hereby notifies the applicant that the following change has been recorded concerning: the residence the address the nationality the name the person State of Residence State of Nationality Name and Address DE DF **AVENTIS CROPSCIENCE GMBH Aventis CropScience GmbH** Brüningstrasse 50 D-65929 Frankfurt Telephone No. 069 305 7427 Patent- u. Lizenzabteilung K 801 Germany Facsimile No. Vorg. 069 305 2200 2 1. Aug. 2000 Teleprinter No. O WV. 3. Further observations, if necessary: O ablegen O Vert. wie Vorg. / angegeb. 4. A copy of this notification has been sent to: the designated Offices concerned X the receiving Office the elected Offices concerned the International Searching Authority the Internati nal Pr liminary Examining Authority ther: Authorized officer The International Bureau of WIPO Céline Faust Gaurn 34, chemin des Colombettes

Tel phone No.: (41-22) 338.83.38

F rm PCT/IB/306 (March 1994)

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

1211 Geneva 20, Switzerland

003461331

VERTRAG ÜBER DE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM

PCT

REC'D 1 0 MAY 2001

WIPO

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Alterraichen des Anmelders ader Anwalts	1	
Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts 1999/M 209	WEITERES VORGEHEN	siehe Mitteilung über die Übersendung des internationalen vorläufigen Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum(Ta	ag/Monat/Jahr) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)
PCT/EP00/02207	13/03/2000	23/03/1999
Internationale Patentklassifikation (IPK) oder A01N25/02	nationale Klassifikation und IPK	
ANENTIS CROPSCIENCE GMBH e	t al	
Dieser internationale vorläufige Prü Behörde erstellt und wird dem Anm		der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten telt.
2. Dieser BERICHT umfaßt insgesamt	t 6 Blätter einschließlich dieses	Deckblatts.
und/oder Zeichnungen, die geä	indert wurden und diesem Berid	s sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen cht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT).
Diese Anlagen umfassen insgesam	t Blätter.	
3. Dieser Bericht enthält Angaben zu f	olgenden Punkten:	
I ☐ Grundlage des Berichts II ☐ Priorität	3	
	Cutachtana übar Nauhait, arfin	derische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit
III ☐ Keine Erstellung eines IV ☐ Mangelnde Einheitlichk		defische Tallgkeit und gewerbliche Anwendbarkeit
V ⊠ Begründete Feststellun	g nach Artikel 35(2) hinsichtlich	der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der ngen zur Stützung dieser Feststellung
VI ☐ Bestimmte angeführte t	-	
1 ·	internationalen Anmeldung	
	en zur internationalen Anmeldu	ng
Datum der Einreichung des Antrags	Datum	der Fertigstellung dieses Berichts
15/09/2000	08.05.2	2001
Name und Postanschrift der mit der internatio Prüfung beauftragten Behörde:	nalen vorläufigen Bevolln	nächtigter Bediensteter
Europäisches Patentamt D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656	Zellne	er, A (1)
Fax: +49 89 2399 - 4465	•	+49 89 2399 8078

INTERNATIONALER VONEAUFIGER **PRÜFUNGSBERICHT**



Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/02207

I.	Grund	lage	des	В	richts
----	-------	------	-----	---	--------

1.	Au ein	fforderung nach Arti	ndteile der internationalen Anmeldung (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine ikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich hm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)): i:
	1-2	25	ursprüngliche Fassung
	Pat	tentansprüche, Nr.	:
	1-1	3	ursprüngliche Fassung
2.	die unt	internationale Anme er diesem Punkt nic	ne: Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in de eldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern hts anderes angegeben ist.
		· Bestandteile stande gereicht; dabei hand	en der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache lelt es sich um
		die Sprache der Ül Regel 23.1(b)).	persetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist (
		die Veröffentlichun	gssprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b)).
		die Sprache der Ül ist (nach Regel 55.	persetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht wo 2 und/oder 55.3).
3.	Hin: inte	sichtlich der in der ir rnationale vorläufige	nternationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz ise e Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das:
		in der international	en Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist.
			internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.
		•	ichträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.
	□ .		chträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.
		Die Erklärung, daß	das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den it der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt
		Die Erklärung, daß Sequenzprotokoll e	die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen entsprechen, wurde vorgelegt.
ŧ.	Aufo	grund der Änderung	en sind folgende Unterlagen fortgefallen:
		Beschreibung, Ansprüche,	Seiten: Nr.:
		Zeichnungen,	Blatt:

5. Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).

(Auf Ersatzblätter, die solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht beizufügen).

- 6. Etwaige zusätzliche Bemerkungen:
- V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung
- 1. Feststellung

Neuheit (N)

Ja: Ansprüche

Nein: Ansprüche 1-13

Erfinderische Tätigkeit (ET)

Ja: Ansprüche

Nein: Ansprüche 1-13

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA)

Ja: Ansprüche Nein: Ansprüche

1-13

- 2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt
- VII. Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Es wurde festgestellt, daß die internationale Anmeldung nach Form oder Inhalt folgende Mängel aufweist: siehe Beiblatt

VIII. Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Zur Klarheit der Patentansprüche, der Beschreibung und der Zeichnungen oder zu der Frage, ob die Ansprüche in vollem Umfang durch die Beschreibung gestützt werden, ist folgendes zu bemerken: siehe Beiblatt

Die folgenden Dokumente werden genannt:

D1: WO-A-91 06215

D2: FR-A-2 599 593

D3: Beilstein 1, IV, 1531

Dokument D3 liegt diesem Bericht als Kopie bei.

Die vorliegende Anmeldung bezieht sich auf Tensid-Lösungsmittel-Systeme für flüssige organische Formulierungen, die ein oder mehrere Tenside auf Aromatenbasis sowie polare, wenig wasserlösliche, vollständig veresterte organische Phsphate und/oder Phosphonate als Lösungsmittel enthalten. Sie bezieht sich weiterhin auf diese enthaltende flüssige Formulierungen, Verfahren zu deren Herstellung, ein Verfahren zur Bekämpfung unerwünschten Pflanzenwuchses und die Verwendung der besagten Systeme in flüssigen Zubereitungen von Wirkstoffen.

zu Punkt V

- 1. Neuheit (Art. 33(2) PCT)
- 1.1. Der vorliegende Anspruch 1 bezieht sich auf mindestens zwei Komponenten umfassende Gemische. Hierbei handelt es sich um (a) aromatische Tenside und um (b) vollständig veresterte organische Phosphate und/oder Phosphonate als Lösungsmittel. Die besagten phosphorhaltigen Verbindungen weisen (c) eine Löslichkeit in Wasser von maximal 5 g/l auf.
- 1.2. Im vorliegenden Dokument D1 werden flüssige herbizide Mittel auf Basis von Emulsionskonzentraten offenbart. Diese Mittel enthalten mehrere Komponenten (a bis e). Als Komponente (c) werden beispielsweise Ester von Orthophosphorsäuren mit Alkoholen, Diolen oder Polyolen angeführt (S. 5, erster Absatz). Es wird davon ausgegangen, daß zumindest ein Teil der aus den angegebenen Alkoholen gebildeten Ester eine geringere Löslichkeit in Wasser als 5 g/l aufweisen (vgl. unter b2.1, S. 9 der vorliegenden Beschreibung). Beispielhaft wird Tri-n-butylester als konkreter Vertreter genannt. Diese Verbindung wird auch im Beispiel 2 auf S. 9

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

offenbart. Gemäß den Angaben in Beilstein 1, IV, 1531 beträgt die Lösöichkeit der besagten Verbindung bei 25 °C lediglich 0,39 g/l. Das Merkmal der Wasserlöslichkeit bis 5 g/l scheint hierdurch erfüllt. Unter die Komponente (e) fallen vorzugsweise Verbindungen aus der Gruppe Alkylphenolpolyglykolether und Alkanolpolyglykolether (S. 6, erster Absatz, Netzmittel, Tenside). Weiterhin werden als ethoxylierte Alkylphenole insbesondere Nonylphenole mit 20-200 Ethylenoxideinheiten hervorgehoben (S. 6, Z. 15-16). Die besagten Verbindungen fallen unter die Bezeichnung "Tenside auf Aromatenbasis" gemäß vorliegendem Anspruch 1. Es scheint somit, daß dem Fachmann aus Dokument D1 Tensid/Lösungsmittelsysteme bekannt sind, die die Merkmale gemäß vorliegender Ansprüche 1 bis 8 aufweisen. Der Gegenstand der vorliegenden Ansprüche 10 bis 13 kann mit Blick auf D1 ebenfalls nicht als neu im Sinne des Art. 33(2) PCT erachtet werden.

- 1.3. Im vorliegenden Dokument D2 werden Zusammensetzungen offenbart, die als Komponenten neben einem Herbizid aus der Gruppe des Biscarbamate (Phenmedipham, Desmedipham, S. 1, Zeilen 15-21) auch Tributylphosphat (S. 2, letzte Zeile) sowie ein Tensid enthalten. In den Beispielen werden Zusammensetzungen offenbart, die Phenmedipham, Tributylphosphat und als Tensid polyalkoxyliertes Nonylphenol enthlten. Der Gegenstand der vorliegenden Ansprüche 1 bis 3 und 6 bis 13 wird hiervon ebenfalls neuheitsschädlich getroffen (Art. 33(2) PCT).
- 2. <u>Erfinderische Tätigkeit</u> (Art. 33(3) PCT)

Gegenwärtig ist nicht ersichtlich, auf welches neu in die Ansprüche aufzunehmende Merkmal das Erfordernis der Neuheit erfüllt werden soll. Aus den vorliegenen Anmeldungsunterlagen scheint auch nicht eindeutig hervorzugehen, worauf das Vorliegen einer erfinderischen Tätigkeit begründet werden soll. Die vorliegenden Ansprüche erfüllen somit nicht die Erfordernisse des Art. 33(3) PCT.

3. Industrielle Anwendbarkeit (Art. 33(4) PCT)

Wird anerkannt für die Ansprüche 1 bis 13.

zu Punkt VII

Im Widerspruch zu den Erfordernissen der Regel 5.1(a)(ii) PCT werden in der Beschreibung weder der im Dokument D1 offenbarte einschlägige Stand der Technik noch dieses Dokument angegeben.

zu Punkt VIII

Die vorliegende Anmeldung erfüllt nicht die Erfordernisse des Art. 6 PCT, da der Gegenstand verschiedener Ansprüche nicht das Erfordernis der Klarheit erfüllt:

- 1. Im Anspruch 1 werden die Lösungsmittel als "möglichst polare ... Phosphate ... und/oder Phosphonate" angegeben. Durch den verwendeten Ausdruck können jedoch keine chemischen Verbindungen definiert werden.
- 2. Ebenso wird im vorliegenden Anspruch 4 an mehreren Stellen auf "weitgehend wasserunlösliche" Verbindungen verwiesen. Hierdurch wird der Anspruchsgegenstand ebenfalls nicht eindeutig definiert.
- 3. Im vorliegenden Anspruch 2 wird auf "geeignete" Basen verwiesen. Es läßt sich jedoch nicht entnehmen, wofür diese Basen speziell geeignet sein sollen. Der Anspruchsgegenstand bleibt somit unklar.
- 4. Aus Dokument D3 ist ersichtlich, daß sich die Wasserlöslichkeit von Phosphorsäureestern mit der Temperatur stark ändert. Der im vorliegenden Anspruch 1 angegebene Parameter "... bis 5 g/l in Wasser löslich ..." ist deshalb unklar in Sinne des Art. 6 PCT.

PAGE BLANK (USPTO)



ANTRAG

Der Unterzeichnete beantragt, daß die vorliegende internationale Anmeldung nach dem Vertrag über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens behandelt wird.

Von anmendeamt auszufüllen
PCT/EP 0 0 / 0 2 2 0 7 Internationales Aktenzeichen
(13. 03. 2000) Internationales Anmeldedatum
EUROPEAN PATENT OFFICE PCT INTERNATIONAL APPLICATION Name des Anmeldeamts und "PCT International Application"

Patentwesens behandelt wird. Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts (falls gewünscht) (max. 12 Zeichen) 1999/M 209 Feld Nr. I BEZEICHNUNG DER ERFINDUNG Flüssige Zubereitungen und Tensid/Lösungsmittel-Systeme Feld Nr. II ANMELDER Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Personen vollständige amtliche Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeben. Der in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.) Diese Person ist gleichzeitig Erfinder Telefonnr.: Aventis CropScience GmbH 069-305-6065 Miraustraße 54 13509 Berlin Telefaxnr.: 069-305-2200 Deutschland Fernschreibnr.: Sitz oder Wohnsitz (Staat): DE Staatsangehörigkeit (Staat): DE nur die Vereinigten die im Zusatzfeld alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme der Vereinigten Staaten von Amerika Diese Personist Anmelder alle Bestim-mungsstaaten X angegebenen Staaten Staaten von Amerika für folgende Staaten: Feld Nr. III WEITERE ANMELDER UND/ODER (WEITERE) ERFINDER Name und Anschrift: (Familienname, Vorname: bei juristischen Personen vollständige amtliche Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeben. Der in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.) Diese Person ist: nur Anmelder WÜRTZ, Jochen Anmelder und Erfinder Große Hohl 3F 55411 Bingen am Rhein nur Erfinder (Wird dieses Kästchen angekreuzt, so sind die nachstehenden DΕ Angaben nicht nötig.) Sitz oder Wohnsitz (Staat): Staatsangehörigkeit (Staat): DE die im Zusatzfeld Diese Personist Anmelder alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme nur die Vereinigten alle Bestim-Staaten von Amerika angegebenen Staaten der Vereinigten Staaten von Amerika für folgende Staaten: mungsstaaten Weitere Anmelder und/oder (weitere) Erfinder sind auf einem Fortsetzungsblatt angegeben. ANWALT ODER GEMEINSAMER VERTRETER; ODER ZUSTELLANSCHRIFT Feld Nr. IV Die folgende Person wird hiermit bestellt/ist bestellt worden, um für den (die) Anmelder gemeinsamer Anwalt vor den zuständigen internationalen Behörden in folgender Eigenschaft zu handeln als: Vertreter. (Familienname, Vorname; bei juristischen Personen vollständige amtliche Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats Telefonnr.: Name und Anschrift: 069-305-6065 anzugeben.) Telefaxnr.: 069-305-2200 Aventis CropScience GmbH Patent- und Lizenzabteilung, Gebäude K 801 Fernschreibnr.: 65926 Frankfurt am Main Deutschland Zustellanschrift: Dieses Kästchen ist anzukreuzen, wenn kein Anwalt oder gemeinsamer Vertreter bestellt ist und statt dessen im obigen Feld eine spezielle Zustellanschrift angegeben ist.

2

Blatt Nr.



Fortsetzung von Feld Nr. III WEITERE ANMELDER UND/ODER (WEITERE) ERFINDER							
Wird keines der folgenden Felder benutzt, so sollte dieses Blatt dem Antrag nicht beigefügt werden.							
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname: bei juristischen Personen vollste Bei der Anschrift sind die Pastleitzahl und der Name des Staats anzugeben. Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anmeld Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.) MAIER, Thomas Kapellenstraße 16 65719 Hofheim Deutschland	Der in diesem reid in der	Diese Person ist: nur Anmelder Anmelder und Erfinder nur Erfinder (Wird dieses Kästchen angekreuzt, so sind die nachstehenden Angaben nicht nötig.)					
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (S	taat): DE					
Diese Personist Anmelder alle Bestimmungsst der Vereinigten Sta	aaten mit Ausnahme aten von Amerika	nur die Vereinigten die im Zusatzfeld Staaten von Amerika angegebenen Staaten					
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname: bei juristischen Personen vollste Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeben. Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anmeld Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.) SCHNABEL, Gerhard Amselweg 10 63820 Elsenfeld Deutschland							
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (S	taat): DE					
Diese Personist Anmelder alle Bestimmungss für folgende Staaten: mungsstaaten der Vereinigten Sta	taaten mit Ausnahme Laten von Amerika	nur die Vereinigten die im Zusatzfeld angegebenen Staaten					
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname: bei juristischen Personen vollst Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeben. Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anmel Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anmel Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.) JOHANN, Gerhard Danziger Straße 15 65510 Idstein Deutschland	Der in diesem reld in de	7 Diese Person ist:					
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (S	itaat): DE					
Diese Personist Anmelder alle Bestimmungss für folgende Staaten: alle Bestimmungsstaaten der Vereinigten Sta	taaten mit Ausnahme aaten von Amerika	nur die Vereinigten Staaten von Amerika die im Zusatzfeld angegebenen Staaten					
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Personen vollst Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeben. Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anmel. Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.)	ändige amtliche Bezeichnung Der in diesem Feld in dei ders, sofern nachstehend keir	Diese Person ist: nur Anmelder Anmelder und Erfinder nur Erfinder (Wird dieses Kästchen angekreuzt, so sind die nachstehenden Angaben nicht nötig.)					
Staatsangehörigkeit (Staat):	Sitz oder Wohnsitz (S	staat):					
Diese Personist Anmelder alle Bestimmungss für folgende Staaten: alle Bestimmungsstaaten der Vereinigten St	staaten mit Ausnahme aaten von Amerika	nur die Vereinigten Staaten von Amerika die im Zusatzfeld angegebenen Staaten					
Weitere Anmelder und/oder (weitere) Erfinder sind auf ein	em zusätzlichen Fortset	zungsblatt angegeben.					



Feld N		BESTIMMUNG VON STAATEN						
muß ang	Die folgenden Bestimmungen nach Regel 4.9 Absatz a werden hiermit vorgenommen (bitte die entsprechenden Kästchen ankreuzen; wenigstens ein Kästchen nuß angekreuzt werden):							
	ales I	Patent						
Ň	AP	ARIPO-Patent: GH Ghana, GM Gambia, KE Kenia, LS Lesotho, MW Malawi, SD Sudan, SL Sierra Leone, SZ Swasiland, UG Uganda, ZW Simbabwe und jeder weitere Staat, der Vertragsstaat des Harare-Protokolls und des PCT ist						
KI		Eurasisches Patent: AM Armenien, AZ Aserbaidsch Moldau, RU Russische Föderation, TJ Tadschikistan, Eurasischen Patentübereinkommens und des PCT ist	, TM 1	Lurkn	nenistan und jeder Weitere Staat, der Vertragsstaat des			
X	EP	EP Europäisches Patent: AT Österreich, BE Belgien, CH und LI Schweiz und Liechtenstein, CY Zypern, DE Deutschland, DKDänemark, ESSpanien, FIFinnland, FRFrankreich, GB Vereinigtes Königreich, GR Griechenland, IE Irland, IT Italien, LU Luxemburg, MC Monaco, NL Niederlande, PT Portugal, SE Schweden und jeder weitere Staat, der Vertragsstaat des Europäischen Patentübereinkommens und des PCT ist						
K	- De Die De							
Natio-	lajes i	Patent (falls eine andere Schutzrechtsart oder ein sonstiges Ver	rfahren	gewür	nscht wird, bitte auf der gepunkteten Linie angeben):			
	A D	Vereinigte Arabische Emirate	XI	ĹR	Liberia			
X	AE.	Albanien			Lesotho			
X		Addamen	⊠ ⊠		Litauen			
X		Addition						
		Ostoniona v v v v v v v v v v v v v v v v v v v			Luxemburg			
X	AU	Australien	X	_	Lettland			
X		Aserbaidschan	\mathbf{X}		Republik Moldau			
X		Bosnien-Herzegowina	X		Madagaskar			
×		Barbados	X	MK	Die ehemalige jugoslawische Republik			
XI XI		Bulgarien	-		Mazedonien			
	יים מם	Brasilien	X	MN	Mongolei			
Ø					Malawi			
図		Belarus	-		Mexiko			
X		Kanada	X					
		und LI Schweiz und Liechtenstein	X		Norwegen			
X		China	X		Neuseeland			
X		Kuba	X		Polen			
<u> </u>		Tschechische Republik		PT	Portugal			
		Deutschland	X		Rumänien			
		Dänemark	X		Russische Föderation			
		Estland		SD	Sudan			
					Schweden			
	ES	Spanien	Ø		Singapur			
	FI	Finnland			Slowenien			
	GB		Σ	SI	Slowakei			
X		Grenada	X					
X		Georgien			Sierra Leone			
□		Ghana	X	TJ	Tadschikistan			
ō		I Gambia	X	TM	,			
X		Kroatien	M	TR				
(XI	HU		X	TT	Trinidad und Tobago			
		Indonesien	X	UA				
	ID	Israel	ä		Uganda			
⊠ ⊠	IL		X	US				
X	IN	Indien and Black Box Application	LQI	J.J	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
· 🔯	IS	Island	123	¥17F	Usbekistan			
X	JР	Japan	X					
	KE	Kenia	X		Vietnam			
□ □	KG	Kirgisistan	図	YU				
Ĭ	ΚP	Demokratische Volksrepublik Korea	\square	ZA				
~~				Z₩	V Simbabwe			
14.3	Ko	Republik Korea	Kaet	tchen	für die Bestimmung von Staaten, die dem PCT nach der			
	EV.P.	Z Kasachstan	Ver	öffent	tlichung dieses Formblatts beigetreten sind:			
X					R. Costa RicaXMA Marokko			
		Saint Lucia	<u>⊠</u>	ים.	M Dominica XDZ Algerien			
X	LK	Sri Lanka			n genannten Bestimmungen nimmt der Anmelder nach			
17	1.82	ng bagi vorsorglicher Bestimmungen: Zusätzlich	zu ae.	u ude	in Renamment Desamming Ren mining der varimereer meet			

Erklärung bzgl. vorsorglicher Bestimmungen: Zusätzlich zu den oben genannten Bestimmungen nimmt der Anmelder nach Regel 4.9 Absatz b auch alle anderen nach dem PCT zulässigen Bestimmungen vor mit Ausnahme der im Zusatzfeld genannten Bestimmungen, die von dieser Erklärung ausgenommen sind. Der Anmelder erklärt, daß dies zusätzlichen Bestimmungen unter dem V rbehalt einer Bestätigung stehen und jed zusätzliche Bestimmung, die von Ablauf von 15 Monaten ab dem Prioritätsdatum nicht bestätigt wurd, nach Ablauf dieser Frist als v m Anmelder zurückgenommen gilt. (Die Bestätigung einer Bestimmung erfolgt durch die Einreichung einer Mitteilung, in der diese Bestimmung angegeben wird, und die Zahlung der Bestimmungs- und der Bestätigungsgebühr. Die Bestätigung muß beim Anmeldeamt innerhalb der Frist von 15 Monaten eingehen.)



Feld Nr. VI PRIORITÄTS	ANSPRUCH	Weitere	Prioritätsansprüche sind is	m Zusatzfeld angegeben.
Anmeldedatum	Aktenzeichen		Ist die frühere Anmeldung	g eine:
der früheren Anmeldung (Tag/Monat)	der früheren Anmeldung	national Anmeldung: Staat	regionale Anmeldung:* in regionales Amt	
Zeile (I) 23. März 1999 (23.03.99)	199 13 036.1	DE		
Zeile (2)				
Zeile (3)				
bezeichneten früheren Ann dem Amt eingereicht worde * Falls es sich bei der früheren An Mitgliedstaat der Pariser Verbana	lsübereinkunft zum Schutz des	dem internationalen Buro z ke dieser internationalen An eldung handelt, so muß in dei gewerblichen Eigentums ist	u ubermittein (nur jalis ale) umeldung Anmeldeamt ist) m Zusatzfeld mindestens ein S	taat angegeben werden, der
	ONALE RECHERCHEN	BEHORDE	haire siare frühama Bachan	nhar Bernanahma auf diere
Wahl der internationalen Rechere (falls zwei oder mehr als zwei in behörden für die Ausführung der i zuständig sind, geben Sie die von Ih der Zweibuchstaben-Code kann ben	nternationale Recherchen frü nternationalen Recherche bea nen gewählte Behörde an;	trag auf Nutzung der Ergei here Recherche (falls eine fri hutragt oder von ihr durchgefi tum (Tag/Monat/Jahr)	· ·	cationalen Recherchenbehörde Staat (oder regionales Amt)
ISA/				
Feld Nr. VIII KONTROLL	ISTE; EINREICHUNGS	SPRACHE		
Diese internationale Anmeldun die folgende Anzahl von Blätt	0	onalen Anmeldung liegen die Gebührenberechnung	die nachstehend angekreu	izten Unterlagen bei:
Antrag : 5	2. Gesonde	nte unterzeichnete Vollma	acht	
Beschreibung (ohne Sequenzprotokollteil) : 25	3. Kopie de	er allgemeinen Vollmacht	; Aktenzeichen (falls vorh	anden):
Ansprüche : 4		ung für das Fehlen einer		
Zusammenfassung : 1	5. 🔀 Prioritāts folgende	sbeleg(e), in Feld Nr. VI e Zeilennummer gekennze	durch eichnet:	
Zeichnungen :	6. 🔲 Übersetz	rung der internationalen A	Anmeldung in die folgende	Sprache:
Sequenzprotokollteil der Beschreibung :	<u>-</u>	-	Mikroorganismen oder ande und/oder Aminosäuren in	•
Blattzahl insgesamt : 35		protokone für fraciconac :(einzeln aufführen):	unavogei Aimiosauten m	compateriesomer i omi
Abbildung der Zeichnungen, die mit der Zusammenfassung	Sp int	orache, in der die ternationale Anmeldung	Deutsch	
veröffentlicht werden soll (Nr.):		ngereicht wird:		
Feld Nr. IX UNTERSCHR	der Person ist raban der Un	UDER DES ANWALIS	und es ist anzugehen soferi	n sich dies nicht eindeutig
Der Name jeder unterzeichnend aus dem Antrag ergibt, in weld		n unterzeichnet.	and constant and	
Aventis CropScience	GmbH			
Whilet	Mind			
Dr. Weißert	Dr. Rippel			
	Patente, Frankfurt			
L	Vom	Anmeldeamt auszufüllen		
Datum des tatsächlichen E internationalen Anmeldung	ingangs dieser	1 3 MAR 200	(ta 2 m	
 Geändertes Eingangsdatum fristgerecht eingegangener zur Vervollständigung dies 	Unterlagen oder Zeichnur	igen		gangen:
Datum des fristgerechten Ei Richtigstellungen nach Art	ngangs der angeforderten ikel 11(2) PCT:	·		gegangen:
5. Internationale Recherchenb (falls zwei oder mehr zustät	ndig sind): ISA /	6. Üt Za	permittlung des Recherchen hlung der Recherchengebt	nexemplars bis zur ihr aufgeschoben
Datum des Eingangs des Albeim Internationalen Büro:		mational e n Büro auszufü	llen ————	



Zusatzfeld Wird dieses Zusatzend nicht benutzt, so ist dieses Blatt dem Antrag niem beizufügen.

Dieses Feld ist in folgenden Fällen auszufüllen:

1. Wenn der Platz in einem Feld nicht für alle Angaben ausreicht:

insbesondere:

- i) Wenn mehr als zwei Anmelder und/oder Erfinder vorhanden sind und kein Fortsetzungsblatt zur Verfügung steht:
- ii) Wenn in Feld Nr. II oder III die Angabe "die im Zusatzfeld angegebenen Staaten" angekreuzt ist:
- iii) Wenn der in Feld Nr. II oder III genannte Erfinder oder Erfinder/Anmelder nicht für alle Bestimmungsstaaten oder für die Vereinigten Staaten von Amerika als Erfinder benannt ist:
- iv) Wenn zusätzlich zu dem Anwalt/den Anwälten, die in Feld Nr. IV angegeben sind, weitere Anwälte bestellt sind:
- v) Wenn in Feld Nr. V bei einem Staat (oder bei OAPI) die Angabe "Zusatzpatent" oder "Zusatzzertifikat" oder wenn in Feld Nr. V bei den Vereinigten Staaten von Amerika die Angabe "Fortsetzung" oder "Teilfortsetzung" hinzugefügt wird:
- vi) Wenn die Priorität von mehr als drei früheren Anmeldungen beansprucht wird:
- 2. Wenn der Anmelder für irgendein Bestimmungsamt die Vergünstigung nationaler Vorschriften betreffend unschädliche Offenbarung oder Ausnahmen von der Neuheitsschädlichkeit in Anspruch nimmt:

In diesem Fall sind mit dem Vermerk "Fortsetzung von Feld Nr..." [Nummer des Feldes angeben] die gleichen Angaben zu machen wie in dem Feld vorgesehen, das platzmäßig nicht ausreicht;

In diesem Fall sind mit dem Vermerk "Fortsetzung von Feld Nr. III" für jede weitere Person die in Feld Nr. III vorgesehenen Angaben zu machen. Der in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.

In diesem Fall sind mit dem Vermerk "Fortsetzung von Feld Nr. II", "Fortsetzung von Feld Nr. III" oder "Fortsetzung von Feld Nr. II und Nr. III" die Namen der Anmelder und neben jedem Namen der Staat oder die Staaten (und/oder ggf. ARIPO-, eurasisches, europäisches oder OAPI-Patent) anzugeben, für die die bezeichnete Person Anmelder ist.

In diesem Fall sind mit dem Vermerk "Fortsetzung von Feld Nr. II" oder "Fortsetzung von Feld Nr. III" oder "Fortsetzung von Feld Nr. III und Nr. III" der Name des Erfinders und neben jedem Namen der Staat oder die Staaten (und/oder ggf. ARIPO-, eurasisches, europäisches oder OAPI-Patent) anzugeben, für die die bezeichnete Person Erfinder ist.

In diesem Fall sind mit dem Vermerk "Fortsetzung von Feld Nr. IV" für jeden weiteren Anwalt die gleichen Angaben zu machen wie in Feld Nr. IV vorgesehen.

In diesem Fall sind mit dem Vermerk "Fortsetzung von Feld Nr. V" die Namen der betreffenden Staaten (oder OAPI) und nach dem Namen jeder dieser Staaten (oder OAPI) das Aktenzeichen des Hauptschutzrechts oder der Hauptschutzrechtsanmeldung und das Datum der Erteilung des Hauptschutzrechts oder der Einreichung der Hauptschutzrechtsanmeldung anzugeben.

In diesem Fall sind mit dem Vermerk "Fortsetzung von Feld Nr. VI" für jede weitere frühere Anmeldung die gleichen Angaben zu machen wie in Feld Nr. VI vorgesehen.

In diesem Fall ist mit dem Vermerk "Erklärung betreffend unschädliche Offenbarung oder Ausnahmen von der Neuheitsschädlichkeit" nachstehend diese Erklärung abzugeben.

Fortsetzung von Feld Nr. IX

Jochen WÜRTZ

Gerhard SCHNABEL

Thomas MAIER

Gerhard JOHANN

(a3),



and/or one or more herbicides of the sulfonate type, such as, for example, ethofumesate (a3),

5

ethofumesate

- the surfactant/solvent system according to the invention (component b) mixture (b)),
- optionally further organic solvents and 10 c)
 - optionally further surfactants and/or polymers. d)

The compounds of the formulae (a1) and (a2) are derivatives of carbamic acid. The herbicidal properties of these compounds are described, for example, in DE-A-3799758.

The compounds of the formula (a3) contain an asymmetrical carbon atom. Both enantiomers are regarded as biologically active. The formula (a3) thus covers all stereoisomers and mixtures thereof, in particular the racemate. Their herbicidal properties are described, for example, in GB-A-1271659.

20

25

30

35

15

The surfactant/solvent system according to the invention (component mixture b)) gives, upon dilution with water, dispersions of oil phases in water or, in the case of appropriate selection of the individual components, of aqueous phases in oil. Depending on the composition, dispersions are therefore accessible which are dilutable either with water or with oil with retention of the colloidal structure as a result. The dispersions accessible via dilution from the concentrates described are therefore further provided by the invention.

The weight ratios of the combined herbicidal active ingredients of type a) (desmedipham(a1): phenmedipham(a2): ethofumesate(a3)) can vary within wide limits and are usually between 1:1:1 and 1:10:100, in the case of pure biscarbamate mixtures (a1): (a2) between 100:1 and 1:100. For mixtures with all three herbicidal active ingredients, the following (a1): (a2): (a3) weight ratios are particularly preferred:

♦ (a1): (a2): (a3) as 1:1:1 to 1:2:3, in particular 1:1.2:1.4 to 1:1.8:2.4 and

UNGARISCHES PATENTAMT

RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung: P0200351

		1			T
Kategorie	P C T	_	n zur Kennzeichnung der evanten Dokumente	Nummer der relevanten Ansprüche	Klassifikation der Anmeldung IPC6
	*		jenden internationalen bericht zu PCT/EP0002207 6)		A01N 2502
Α		HU 213725	B (Bayer AG, DE)	1-13	·
		(29.09.1997) gesamte Beschreibung		
Α		HU P910329	94 A (Hoechst AG, DE)	1-13	
		(28.04.1992)	gesamte Beschreibung		
					Recherchierte Sachgebiete IPC6
					A01N
Datum: 04.1	2.20	02	Recherche wurde durchgeführt v	on: Elek Zoltán	
* aus dem PCT-Recherchenbericht Kategorien der relevanten Dokumente: X. Dokument, welches alle wesentlichen Merkmale der geprüften Lösung enthält Y: Dokument, welches mit einem oder zwei Dokumenten kombiniert alle wesentlichen Merkmale der geprüften Lösung einschließt A: den Stand der Technik be-		evanten nes alle erkmale der g enthält nes mit einem menten vesentlichen eprüften Lösung	O: Dokument, welches auf eine öffentliche Ausübung, Benutzung, mündliche Mitteilung, Ausstellung oder auf andere Weise erfolgte Bekanntmachung hinweist P: Dokument, welches vor dem Tag der ungarischen Anmeldung aber an dem Tag der beanspruchten Priorität oder danach veröffentlicht worden ist	Anmeldung veröffentlicht worden ist D: Dokument, welches von dem Anmeld in der Beschreibung der geprüften	
stimmende					



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

A01N 25/02

A1

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 00/56146

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

28. September 2000 (28.09.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/02207

(22) Internationales Anmeldedatum:

13. März 2000 (13.03.00)

(30) Prioritätsdaten:

199 13 036.1

23. März 1999 (23.03.99)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): AVEN-TIS CROPSCIENCE GMBH [DE/DE]; Bruningstrasse 50, D-65929 Frankfurt (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WÜRTZ, Jochen [DE/DE]; Grosse Hohl 3F, D-55411 Bingen am Rhein (DE). MAIER, Thomas [DE/DE]; Kapellenstrasse 16, D-65719 Hofheim (DE). SCHNABEL, Gerhard [DE/DE]; Amselweg 10, D-63820 Elsenfeld (DE). JOHANN, Gerhard [DE/DE]; Danziger Strasse 15, D-65510 Idstein (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CR, CU, CZ, DM, DZ, EE, GD, GE, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LT, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, US, UZ, VN, YU, ZA, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: LIQUID FORMULATIONS AND TENSIDE/SOLVENT SYSTEMS

(54) Bezeichnung: FLÜSSIGE ZUBEREITUNGEN UND TENSID/LÖSUNGSMITTEL-SYSTEME

(57) Abstract

The invention relates to tenside-solvent systems for liquid organic formulations containing one or more tensides with an aromatic base and solvents in the form of one or more completely esterified organic phosphates and/or phosphonates which are as polar as possible but also water-soluble or water-soluble to 5 g/l. Said tenside-solvent systems are suitable for producing emulsifiable concentrates and corresponding liquid formulations derived therefrom such as aqueous sprays.

(57) Zusammenfassung

Tensid-Lösungsmittel-Systeme für flüssige organische Formulierungen (Zubereitungen), welche ein oder mehrere Tenside auf Aromatenbasis und einen oder mehrere möglichst polare, zugleich aber wasserunlösliche oder bis 5 g/l in Wasser lösliche vollständig veresterte organische Phosphate und/oder Phosphonate als Lösungsmittel enthalten, sind geeignet, für die Herstellung emulgierbarer Konzentrate und entsprechender davon abgeleiteter flüssiger Zubereitungen wie wäßrigen Spritzbrühen eingesetzt zu werden.





LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die intérnationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AΤ	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	ТJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	II.	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IТ	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Когеа	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		





Beschreibung

Flüssige Zubereitungen und Tensid/Lösungsmittel-Systeme

- 5 Die Erfindung betrifft das Gebiet der Kombinationen aus Tensiden und Lösungsmitteln (Tensid-Lösungsmittel-Systeme) für flüssige Zubereitungen (auch Formulierungen genannt). Die Erfindung betrifft dabei bevorzugt Tensid-Lösungsmittel-Systeme für Einphasen-Formulierungen von einem oder mehreren pestiziden Wirkstoffen, wobei keiner der Wirkstoffe in Wasser gut löslich ist. 10 vorzugsweise jeder Wirkstoff eine Löslichkeit von 5 Gramm pro Liter (g/l) oder weniger als 5 g/l in Wasser besitzt. Insbesondere betrifft die Erfindung Emulsionskonzentrate (engl.: "emulsifyable concentrates", EC) auf Basis organischer Lösungsmittel und pestizider, z. B. herbizider Wirkstoffe unterschiedlicher Polarität, speziell emulgierbare Konzentrate, die einen oder 15 mehrere Wirkstoffe aus der Gruppe Desmedipham, Phenmedipham, Ethofumesat und Herbizide physikalisch-anwendungstechnisch ähnlichen Typs, beispielsweise der Herbizide aus der Reihe der Phenoxyphenoxypropionate oder der Heteroaryloxyphenoxypropionate, enthalten.
- 20 Im allgemeinen werden Wirkstoffe nicht als Reinstoffe, sondern je nach Anwendungsgebiet und gewünschter physikalischer Beschaffenheit der Anwendungsform in Kombination mit bestimmten Hilfsstoffen eingesetzt, d. h. sie werden "formuliert". Häufig enthalten derartige Formulierungen anstelle von Einzelwirkstoffen Kombinationen verschiedener Wirkstoffe, um die Eigenschaften 25 der Einzelwirkstoffe bei der Anwendung gemeinsam zu nutzen oder auch weil die Einzelwirkstoffe in der Kombination synergistisch sind, d. h. überadditive Wirkungssteigerungen ergeben.
- Unabhängig vom Formulierungstyp sowie davon, ob die Formulierungen einen oder 30 mehrere Wirkstoffe enthalten, ist man insbesondere im landwirtschaftlichen Bereich bestrebt, eine möglichst hohe Wirkstoffkonzentration ("Beladung") der jeweiligen



Formulierung zu erreichen, da eine hohe Konzentration der Wirkstoffe eine Reduktion der auszubringenden Volumina ermöglicht und folglich Materialeinsparungen im Bereich der ausgebrachten Hilfsstoffe, sowie Einsparungen im Verpackungs- und Logistik-Bereich nach sich zieht.

5 Daher sind hochkonzentrierte stabile Formulierungen und Coformulierungen mit umweltfreundlichen Hilfsstoffen von grundsätzlichem Interesse.

Prinzipiell können Wirkstoffe auf unterschiedliche Art formuliert werden, je nachdem welche biologischen und/oder chemisch-physikalischen Parameter vorgegeben sind. Allgemein kommen als Formulierungsmöglichkeiten dafür beispielsweise in Betracht: Spritzpulver (WP), Öl-in-Wasser- bzw. Wasser-in-Öl-Emulsionen (EW bzw. EO), Suspensionen (SC), Suspoemulsionen (SE), emulgierbare Konzentrate (EC) oder auch Granulate zur Boden- oder Streuapplikation bzw. wasserdispergierbare Granulate (WG). Die genannten Formulierungstypen sind im Prinzip bekannt und werden z. B. beschrieben in: Winnacker-Küchler, "Chemische Technologie", Band 7, C.Hauser-Verlag, München, 4.Auflage 1986; van Valkenburg, "Pesticide Formulations", Marcel-Dekker N.Y., 1973; K.Martens, "Spray Drying Handbook", 3rd Ed., 1979, G.Goodwin Ltd. London.

- Handelt es sich bei den zu formulierenden Wirkstoffen um solche geringer Polarität, z. B. nicht salzartige oder überwiegend hydrophobe Reste enthaltende und daher in Wasser kaum lösliche Verbindungen, sind die Formulierungsmöglichkeiten naturgemäß eingeschränkt. Dies trifft beispielsweise auf herbizide Wirkstoffe wie Desmedipham (DMP) und Phenmedipham (PMP) zu, die der Gruppe der Biscarbamate angehören und deren Wasserlöslichkeit 7 mg/l bzw. 4,7 mg/l beträgt. Ähnlich verhält es sich mit herbiziden Wirkstoffen aus der Gruppe der Sulfonate wie beispielsweise Ethofumesat (Wasserlöslichkeit: 50 mg/l) oder Benfuresat (Wasserlöslichkeit: 261 mg/l).
- Flüssigformulierungen von Herbiziden der vorstehend aufgeführten Art sind bereits bekannt. So werden beispielsweise in WO-A-85/01286 Flüssigformulierungen



10

15

20

25



60

PCT/EP00/02207

3

beschrieben, die PMP und/oder Metamitron enthalten. Als Lösungsmittel werden in diesem Zusammenhang Ester von Polyalkoholen, Ether, Ketone, in Wasser unlösliche Alkohole, (Poly-)Glykole und Öle pflanzlichen, aber auch mineralischen Ursprungs erwähnt, und als geeignete Emulgatoren werden nur allgemein nichtionogene, aber auch ampholytische, kationische oder anionische Tenside für die beschriebenen Flüssigformulierungen genannt.

Alternativ zu Emulsionskonzentraten auf Lösungsmittelbasis kommen für die oben genannten Wirkstoffe unter anderem Wasser enthaltende Suspensionskonzentrate (SC) bzw. Suspoemulsionen (SE) in Betracht. Derartige Formulierungen sind in WO-A-95/23505, EP-A-0637910 und WO-A-92/09195 beschrieben.

Im Unterschied zu den thermodynamisch stabilen Emulsionskonzentraten, die sich durch Ihre theoretisch unbegrenzte Lagerstabilität auszeichnen, sind Suspensionen – wie Makroemulsionen auch - nur kinetisch stabil, d. h. nach einer individuell unterschiedlich langen Zeit ist bei letzteren mit Phasentrennung und damit einem "Zerfall" der Formulierung zu rechnen. Weiterhin weisen Suspensionen gegenüber Emulsionskonzentraten den Nachteil auf, daß im Konzentrat nur ein Teil, in der Regel nur ein kleiner Teil des eingesetzten Wirkstoffs oder Wirkstoffgemischs in gelöster Form vorliegt. Beim Verdünnen der Suspension mit Wasser zur Herstellung der Spritzbrühe wird ein Auflösen der im Konzentrat ungelösten Anteile meist nicht oder nicht vollständig erreicht, d. h. die Spritzbrühe bleibt weiterhin eine Suspension. Wie zahlreiche biologische Versuche gezeigt haben, insbesondere auch im Falle der Wirkstoffe DMP, PMP und Ethofumesat, ist es jedoch meist von Vorteil, wenn die Wirkstoffe auch in der Spritzbrühe so weit wie möglich im gelösten Zustand vorliegen: Die Effizienz der Formulierung ist demnach umso besser, je feiner die Wirkstoffe in der Spritzbrühe dispergiert sind.

Zudem ergeben sich bei einer sehr feinen Verteilung der Wirkstoffe in der

Spritzbrühe applikationstechnische Vorteile, z. B. verminderte Verstopfungsgefahr für die Spritzdüsen, verminderter Reinigungsaufwand etc.



Darüberhinaus sind Emulsionskonzentrate - im Gegensatz zu Suspensionen, die eine Vermahlung des Wirkstoffs oder der Wirkstoffe voraussetzen - vorteilhafterweise mit sehr kleinem Energieeintrag und technisch einfachen Rührwerkzeugen herstellbar, d.h. bereits bei der Fertigung ergeben sich gegenüber letzteren Vorteile durch Energiekostenersparnis

Um auch in der Spritzbrühe einen möglichst großen Teil an Wirkstoff(en) in Lösung zu halten, stellt sich daher im vorliegenden Fall die Aufgabe, flüssige Zubereitungen mit in Wasser unlöslichen Lösungsmitteln zu finden, deren Polarität hohe

Konzentrationen der Wirkstoffe ermöglicht. Eine Korrelation zwischen der Polarität des Lösungsmittels und der Polarität des oder der Wirkstoffe, mit deren Hilfe sich geeignete Lösungsmittel für bestimmte Wirkstoffe voraussagen ließen, existiert jedoch nicht. Die Beantwortung der Frage, ob sich im Einzelfall geeignete derartige Lösungsmittel finden lassen oder nicht, erfordert oft aufwendig viele Versuche und bleibt selbst dann manchmal offen.

In FR-A-2597720, FR-A-2599593 sowie in BE-A-904874 sind bereits Emulsionskonzentrate beschrieben, die – in Abweichung von den oben zitierten Schriften – in Verbindung mit (mindestens) einem Herbizid vom Biscarbamat-Typ (also insbesondere PMP oder DMP) eine Lösungsmittelkombination aus Tributylphosphat und einem mit Wasser mischbaren Lösungsmittel wie insbesondere N-Methylpyrrolidon (NMP) enthalten.

Weiterhin beschreibt EP-A-0328217 emulgierbare Konzentrate, die Ethofumesat und als Lösungsmittel Tributylphosphat enthalten. Nachteilig bei letzterem Formulierungtyp ist die Verwendung von Tributylphosphat, weil es als gefährliche Chemikalie gilt (vgl. z. B. Chemikaliengesetz). Dadurch ist zwar die Verwendung von Tributylphosphat nicht unmöglich oder verboten, jedoch ist die Verwendung in der Regel mit Auflagen verbunden oder generell problematisiert.

20

25



25

30





PCT/EP00/02207

5

Neben der rein formulierungstechnischen Aufgabe, eine stabile konzentrierte flüssige Formulierung bereitzustellen, welche bei Verdünnung mit Wasser Spritzbrühen mit physikalisch-anwendungstechnisch günstigen Eigenschaften ergibt, stellt sich vorzugsweise zusätzlich die Aufgabe, flüssige Formulierungen mit biologisch günstigen Eigenschaften bereitzustellen. Die für die flüssigen Formulierungen einzusetzenden Hilfsmittel sollten deshalb hinsichtlich der biologischen Eigenschaften breit einsetzbar sein und die Eigenschaften der verwendeten Wirkstoffe unterstützen bzw. möglichst nicht nachteilig beeinflussen.

Weiterhin ist bekannt, daß die biologische Aktivität mancher pestizider Wirkstoffe in einigen Fällen durch niedermolekulare organische Verbindungen gesteigert werden kann. So eignen sich gemäß BE-A-597284 Ester oder Teilester auf Basis der Orthophosphorsäure und Alkoholen auf Alkyl-, Aryl-, Alkylaryl-, Cycloalkyl- und/oder Heterocyclen-Basis zur Wirkungsverstärkung von Herbiziden, beispielsweise von herbiziden Phenylharnstoffderivaten wie Monuron, Azolen wie Amitrol, Triazinen wie Simazin und Propionsäurederivaten wie Dalapon. Die dabei als Hilfsmittel spezifisch beschriebenen Phosphorsäureester umfassen lediglich relativ unpolare oder ganz wasserlösliche Phosphorsäureester, die für die Herstellung von Emulsionskonzentraten nicht besonders geeignet sind. Zudem sind in dieser Schrift die im Rahmen der Aufgabenstellung bevorzugten Wirkstoffe wie Biscarbamate (Phen- und Desmedipham) oder Sulfonate (Ethofumesat) nicht erwähnt.

In DE-A-2914164 sind synergistische Wirkungen beschrieben, die bei Herbiziden mit desikkativer Wirkung an Kulturpflanzen, d. h. beispielsweise Herbiziden aus der Gruppe der Phenylharnstoffe (z. B. Metoxuron, Diuron) oder der Triazine (z. B. Atrazin, Simazin), auftreten, wenn sie mit Lösungsmitteln kombiniert werden, wie sie in der metallurgischen Industrie bei der Metallgewinnung oder als Weichmacher für Polymere eingesetzt werden. Aus der Druckschrift geht nicht hervor, welche der allgemein genannten Lösungsmittel für die Herstellung von Emulsionskonzentraten und daraus herstellbarer flüssiger Zubereitungen geeignet sind.



Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß bestimmte Tensid-Lösungsmittel-Systeme in besonderer Weise geeignet sind, für die Herstellung emulgierbarer Konzentrate und entsprechender davon abgeleiteter flüssiger Zubereitungen wie wäßrigen Spritzbrühen eingesetzt zu werden.

5

Gegenstand der Erfindung sind Tensid-Lösungsmittel-Systeme für flüssige organische Formulierungen (Zubereitungen), dadurch gekennzeichnet, daß sie

- ein oder mehrere Tenside auf Aromatenbasis und
- einen oder mehrere möglichst polare, zugleich aber wasserunlösliche oder bis 5 g/l in Wasser lösliche, vorzugsweise bis 3 g/l, insbesondere bis 2 g/l in Wasser lösliche, vollständig veresterte organische Phosphate und/oder
 Phosphonate als Lösungsmittel

(= erfindungsgemäßes Tensid/Lösungsmittel-System) enthalten.

15

10

Gegenstand der Erfindung sind auch flüssige Formulierungen, insbesondere herbizide Formulierungen, welche

- (a) einen oder mehrere in Wasser unlösliche Wirkstoffe,
- (b) das erfindungsgemäße Tensid/Lösungsmittel-System (= Komponenten-mischung (b)),
 - (c) gegebenenfalls weitere organische Lösungsmittel,
 - (d) gegebenenfalls weitere Tenside und/oder Polymere und
 - (e) gegebenenfalls Wasser enthalten.

25

30

Erfindungsgemäß einsetzbare Tenside auf Aromatenbasis sind beispielsweise oberflächenaktive mit einer oder mehreren Alkylgruppen substituierte und nachfolgend derivatisierte Benzole oder Phenole, welche in der Lösungsmittelphase löslich sind und diese – zusammen mit den darin gelösten Wirkstoffen – bei Verdünnung mit Wasser (zur Spritzbrühe) emulgieren.

10

15

20



Beispiele für derartige Tenside sind:

- b1.1) Phenole, Phenyl-(C₁-C₄)alkyl-ether oder (poly)alkoxylierte Phenole [= Phenol-(poly)alkylenglykolether], beispielsweise mit 1 bis 50 Alkylenoxy-Einheiten im (Poly)alkylenoxyteil, wobei der Alkylenteil vorzugsweise jeweils 1 bis 4 C-Atome aufweist, vorzugsweise mit 3 bis 10 mol Alkylenoxid umgesetztes Phenol.
- b1.2) (Poly)alkylphenole oder (Poly)alkylphenolalkoxylate [= Polyalkylphenol-(poly)alkylenglykolether], beispielsweise mit 1 bis 12 C-Atomen pro Alkylrest und 1 bis 150 Alkylenoxy-Einheiten im Polyalkylenoxyteil, vorzugsweise mit 1 bis 50 mol Ethylenoxid umgesetztes Tri-n-butylphenol oder Triisobutylphenol,
- b1.3) Polyarylphenole oder Polyarylphenolalkoxylate [= Polyarylphenol(poly)alkylenglykolether], beispielsweise
 Tristyrylphenolpolyalkylenglykolether mit 1 bis 150 Alkylenoxy-Einheiten im
 Polyalkylenoxyteil, vorzugsweise mit 1 bis 50 mol Ethylenoxid umgesetztes
 Tristyrylphenol,
- b1.4) Verbindungen, die formal die Umsetzungsprodukte der unter b1.1) bis b1.3) beschriebenen Moleküle mit Schwefelsäure oder Phosphorsäure darstellen und deren mit geeigneten Basen neutralisierte Salze, beispielsweise der saure Phosphorsäureester des dreifach ethoxylierten Phenols, der saure Phosphorsäureester eines mit 9 mol Ethylenoxid umgesetzten Nonylphenols und der mit Triethanolamin neutralisierte Phosphorsäureester des Reaktionsproduktes von 20 mol Ethylenoxid und 1 mol Tristyrylphenol sowie
- b1.5) saure und mit geeigneten Basen neutralisierte (Poly)alkyl- und (Poly)arylbenzolsulfonate, beispielsweise mit 1 bis 12 C-Atomen pro Alkylrest bzw. mit
 bis zu 3 Styroleinheiten im Polyarylrest, vorzugsweise (lineare)
 Dodecylbenzolsulfonsäure und deren öl-lösliche Salze wie beispielsweise
 das Isopropylammoniumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure.

Bei den Alkylenoxy-einheiten sind Ethylenoxy-, Propylenoxy- und Butylenoxy-30 einheiten, insbesondere Ethylenoxyeinheiten bevorzugt.



Bevorzugte Tenside aus der Gruppe der Tenside auf Aromatenbasis sind insbesondere beispielsweise

8

mit 4 bis 10 mol Ethylenoxid umgesetztes Phenol, kommerziell beispielsweise in

5 Form der Agrisol®-Marken (Akcros) erhältlich,

- mit 4 bis 50 mol Ethylenoxid umgesetztes Triisobutylphenol, kommerziell beispielsweise in Form der Sapogenat T®-Marken (Clariant) erhältlich,
- mit 4 bis 50 mol Ethylenoxid umgesetztes Nonylphenol, kommerziell beispielsweise in Form der Arkopal[®]-Marken (Clariant) erhältlich,
 - mit 4 bis 150 mol Ethylenoxid umgesetztes Tristyrylphenol, beispielsweise Soprophor CY/8[®] (Rhodia) und

saures (lineares) Dodecylbenzolsulfonat, kommerziell beispielsweise in Form der Marlon®-Marken (Hüls) erhältlich.

Organische Phosphate bzw. Phosphonate [Komponente (b2)] im Sinne der
Erfindung sind vollständig umgesetzte, nicht verseifte Ester der orthoPhosphorsäure bzw. einer Alkyl-, Aryl-, Alkylaryl-, Poly(alkyl)-aryl- oder
Poly(arylalkyl)-aryl-Phosphonsäure. Bevorzugt eignen sich dabei (möglichst) polare,
zugleich aber weitgehend wasserunlösliche Verbindungen, die aufgrund ihrer
Grenzflächenaktivität die Grenzflächenspannung der den Wirkstoff (a) oder die
Wirkstoffe (a) enthaltenden Öltröpfchen in der Spritzbrühe gegenüber der äußeren
wässrigen Phase so herabsetzen, daß sich im Verbund mit den in der Formulierung
zusätzlich enthaltenen Tensiden/Emulgatoren eine applikationstechnisch
einwandfreie stabile Verdünnung/Spritzbrühe ergibt. Besonders bevorzugt eignen
sich Verbindungen der obengenannten Art, die vor oder nach der Veresterung mit
der ortho-Phosphorsäure bzw. Phosphonsäure alkoxyliert wurden, insbesondere

25

30



Tri(butoxyethyl)phosphat (TBEP), das bei 20 °C eine Wasserlöslichkeit von 1,1 g/l besitzt.

Die Verbindungen der Komponente (b2) haben das gemeinsame Merkmal, daß sie in wässriger Lösung keine - z.B. mit Lichtstreumessungen oder anderen Verfahren nachweisbaren - mizellaren Aggregate ausbilden. Dies grenzt sie von den Phosphorsäureestertensiden ab und rechtfertigt ihre Einstufung als Lösungsmittel.

Geeignete polare und zugleich weitgehend wasserunlösliche organische

Phosphorsäureester sind die formal dreifach mit Alkoholen umgesetzten Ester der
Orthophosphorsäure und die Oxalkylate der formal ein- und/oder zweifach mit
Alkoholen umgesetzten Orthophophorsäure. Als Verbindungen eignen sich dabei
beispielsweise:

- 15 b2.1) weitgehend wasserunlösliche polare Ester der Phosphorsäure mit Alkoholen aus der Gruppe enthaltend Phoshorsäureester mit
 - einwertigen Alkanolen mit 5 bis 22 C-Atomen, z.B. mit n-, i- oder neo-Pentanol, n-Hexanol, n-Octanol, 2-Ethylhexanol,
 - Diolen oder Polyolen, wie Ethylenglykol, Propylenglykol oder Glycerin,
 - Aryl-, Alkylaryl-, Poly(alkyl)aryl- und Poly(arylalkyl)arylalkoholen,
 beispielsweise mit Phenol, Kresol, Octylphenol, Nonylphenol,
 Triisobutylphenol und/oder Tristyrylphenol,
 - alkoxylierten Alkoholen, die durch Umsetzung der vorstehend genannten Alkohole mit Alkylenoxiden, vorzugsweise (C₁-C₄)Alkylenoxiden erhalten werden, und
 - alkoxylierten Alkoholen, die durch Umsetzung einwertiger Alkanole mit
 bis 4 C-Atomen und Alkylenoxidenerhalten werden,

wobei die 3 Alkoholkomponenten des Phosphorsäureesters gleich oder verschieden sein können und so ausgewählt sind, daß der Ester als weitgehend wasserunlösliches polares Lösungsmittel einsetzbar ist.

10

15

20

30



Weiterhin geeignet sind

- b2.2) weitgehend wasserunlösliche und zugleich polare Phosphonate auf Basis von zweifach mit Alkoholen und/oder alkoxylierten Alkoholen veresterten Alkyl-, Aryl-, Alkylaryl-, Poly(alkyl)-aryl- oder Poly(arylalkyl)-aryl- Phosphonsäuren, vorzugsweise Ester mit
 - einwertigen Alkanolen mit 1 bis 22 C-Atomen, z.B. mit z. B. n-Methanol, n-Ethanol, n- oder i-Propanol, n-, i- oder t-Butanol, n-, i- oder neo-Pentanol, n-Hexanol, n-Octanol, 2-Ethylhexanol, oder auch sec-Butanol,
 - Diolen oder Polyolen, wie Ethylenglykol, Propylenglykol oder Glycerin,
 Aryl-, Alkylaryl-, Poly(alkyl)aryl- oder Poly(arylalkyl)arylalkoholen,
 beispielsweise mit Phenol, Kresol, Octylphenol, Nonylphenol,
 Triisobutylphenol und/oder Tristyrylphenol oder
 - alkoxylierten Alkoholen, die durch Umsetzung der vorstehend genannten Alkohole mit Alkylenoxiden, vorzugsweise (C₁-C₄)Alkylenoxiden, erhalten werden,

als jeweiliger Alkoholkomponente, wobei die 2 Alkoholkomponenten des Phosphonsäureesters gleich oder verschieden sein können und so ausgewählt sind, daß der Ester als weitgehend wasserunlösliches polares Lösungsmittel einsetzbar ist.

Grundsätzlich sind bei den Alkylenoxy-einheiten (C_1 - C_4)Alkylenoxid-Einheiten bevorzugt, z. B. Ethylenoxy-, Propylenoxy- und/oder Butylenoxy-einheiten, insbesondere Propylenoxy- und/oder Ethylenoxyeinheiten.

Die Alkoholkomponenten enthalten vorzugsweise 1-200, insbesondere 1-150, ganz besonders 1-100 Alkylenoxyeinheiten, vorzugsweise Ethylenoxyeinheiten,

Bevorzugte Phosporsäureester sind insbesondere beispielsweise

- mit alkoxylierten kurzkettigen Alkoholen mit 1 bis 22 C-Atomen im Alkylrest und 1 bis 30 Alkylenenoxy-einheiten im Polyalkylenoxy-teil dreifach

10



veresterte ortho-Phosphorsäure, beispielsweise Tributoxyethylphosphat (Clariant),

- mit Alkylalkoholen mit 5 bis 22 C-Atomen dreifach veresterte ortho-Phosphorsäure, beispielsweise Hostaphat CG 120[®] (Clariant), Tri-n-Octylphosphat ("TOF", Bayer), sowie
- mit gegebenenfalls alkoxylierten Alkoholen mit 1 bis 22 C-Atomen im Alkylrest oder gegebenenfalls alkoxylierten Phenolderivaten, jeweils mit 0 bis 30 Alkylenoxy-einheiten im Polyalkylenoxy-teil teilweise veresterte ortho-Phosphorsäure, wobei die verbleibenden OH-Valenzen der ortho-Phosphorsäure nachfolgend alkoxyliert wurden (z.B. mit 1 bis 10 mol Alkylenoxid mit 1 bis 4 C-Atomen), beispielsweise das Reaktionsprodukt von Mono-/Dibutoxyethylphosphat und 2 mol Ethylenoxid bzw. 2 mol Propylenoxid (Clariant).
- 15 Bevorzugte Phosphonate sind insbesondere beispielsweise
 - formal zweifach mit Alkoholen umgesetzte Ester der n-Octylphosphonsäure, beispielsweise die Hostarex-Typen[®] (Clariant).

Daneben enthalten die erfindungsgemäßen Formulierungen weitere Lösungsmittel,
Tenside und/oder Polymere, ohne daß die genannten vorteilhaften Eigenschaften des Tensid-/Lösungsmittelsystems verlorengehen. Optional können so beispielsweise noch anionogene Tenside wie Alkylpolyglykolethercarboxylate in die Formulierungen eingearbeitet werden. Beispiele für derartige anionogene Tenside sind Akypo RLM 45[®] (Kao) bzw. Marlowet 4538[®] (Condea).

25

30

Ebenso lassen sich auch kationische oder andere nichtionogene Tenside in die erfindungsgemäßen Emulsionskonzentrate einarbeiten. Beispiele für kationogene Tenside sind Genamin C-200[®] (Clariant) bzw. Armoblen 557[®] (Akzo), als nichtionogene Tenside kommen beispielsweise Emulsogen EL 400[®] (Clariant), Serdox NOG 600[®] (Servo) oder auch tensidische Polymere auf Alkylenoxidbasis





wie beispielsweise Ethylenoxid/Propylenoxid-Blockcopolymere (z.B. Genapol PF40[®] (Clariant)) in Frage.

12

Im Zusammenhang mit der vorliegenden Erfindung eignen sich als zusätzliche
 Lösungsmittel beispielsweise unpolare Lösungsmittel, polare protische oder aprotisch dipolare Lösungsmittel und deren Mischungen. Beispiele für Lösungsmittel im Sinne der Erfindung sind

- aliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffe, wie z.B. Mineralöle, Paraffine oder Toluol, Xylole und Naphthalinderivate, insbesondere 1 Methylnaphthalin, 2-Methylnaphthalin, 6-16C-Aromatengemische wie z.B. die Solvesso[®]-Reihe (ESSO) mit den Typen Solvesso[®] 100 (Kp. 162-177 °C), Solvesso[®] 150 (Kp. 187-207 °C) und Solvesso[®] 200 (Kp. 219-282 °C) und 6-20C-Aliphaten, die linear oder cyclisch sein können, wie die Produkte der Shellsol[®]-Reihe, Typen T und K oder BP-n Paraffine,
- halogenierte aliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffe wie Methylen-chlorid bzw. Chlorbenzol,
 - Ester wie z.B. Triacetin (Essigsäuretriglycerid), Butyrolacton,
 Propylencarbonat, Triethylzitrat und Phthalsäure-(C₁-C₂₂)alkylester, speziell
 Phthalsäure(C₄-C₈)alkylester,
- Ether wie Diethylether, Tetrahydrofuran (THF), Dioxan,
 Alkylenglykolmonoalkyether und -dialkylether wie z.B. Propylenglykolmonomethylether,
 methylether, speziell Dowanol[®] PM (Propylenglykolmonomethylether),
 Propylen-glykolmonoethylether, Ethylenglykolmonomethylether oder monoethylether, Diglyme und Tetraglyme,
- 25 Amide wie Dimethylformamid (DMF), Dimethylacetamid,
 Dimethylcapryl/caprin-fettsäureamid und N-Alkylpyrrolidone,
 - Ketone wie das wasserlösliche Aceton, aber auch mit Wasser nicht mischbare Ketone wie beispielsweise Cyclohexanon oder Isophoron,
 - Nitrile wie Acetonitril, Propionitril, Butyronitril und Benzonitril,
- 30 Sulfoxide und Sulfone wie Dimethylsulfoxid (DMSO) und Sulfolan sowie



Öle im allgemeinen, z.B. auf pflanzlicher Basis wie Maiskeimöl und Rapsöl.

Häufig eignen sich auch Kombinationen verschiedener Lösungsmittel, die zusätzlich Alkohole wie Methanol. Ethanol. n- und i-Propanol. n-, i-, t- und 2-Butanol enthalten.

Bevorzugte zusätzliche organische Lösungsmittel im Sinne der vorliegenden Erfindung sind insbesondere Amide wie Dimethylcapryl-/caprinfettsäureamid und N-Methylpyrrolidon.

Mit den erfindungsgemäßen Tensid-/Lösungsmittelsystemen lassen sich nun überraschenderweise optisch transparente, thermodynamisch stabile und flüssige Emulsionskonzentrate unter anderem von Biscarbamat-(Desmedipham und/oder Phenmedipham) und/oder Sulfonat-Herbiziden (Ethofumesat) herstellen.
 Darüberhinaus beeinflußt das erfindungsgemäße Tensidsystem die pestizide
 Wirkung des/der eingearbeiteten Wirkstoffe in günstiger Weise.

Das erfindungsgemäße Tensid-/Lösungsmittelsystem gestattet auch die Herstellung von Emulsionskonzentraten mit anderen als den hier aufgeführten Wirkstoffen, sofern sie hinsichtlich ihrer Löslichkeiten ähnliche Eigenschaften aufweisen.

- Beispielsweise eignen sich auch Herbizide aus der Gruppe der Phenoxyphenoxypropionate wie Diclofop-methyl, Cyhalofop-butynyl, der Heteroaryloxyphenoxypropionate wie Fenoxaprop-ethyl, Fenoxaprop-P-ethyl, Fluazifop-butyl, Fluazifop-P-butyl, Haloxyfop-methyl, Haloxyfop-etotyl, Haloxyfop-P-methyl, Propquizofop, Quizalofop-ethyl, Quizalofop-P-ethyl oder Clodinafop-propargyl, aus der Gruppe der Triazinone wie Metamitron, Metribuzin oder Hexazinon, aus der Gruppe der Sulfonylharnstoffe wie Triflusulfuron-methyl, Amidosulfuron, Iodosulfuron-methyl, Tribenuron-methyl, Triasulfuron, Thifensulfuron-methyl, Sulfosulfuron, Sulfometuron-methyl, Prosulfuron, Primisulfuron-methyl, Oxasulfuron, Metsulfuron-methyl, Ethoxysulfuron,
- Ethametsulfuron-methyl, Cyclosulfamuron, Cinosulfuron, Chlorsulfuron,
 Chlorimuron-ethyl oder Bensulfuron-methyl, vorzugsweise in Form der Nicht-Salze,

10

15



aber auch wenig wasserlösliche Pyridylsulfonylharnstoffe, oder andere Herbizide wie Benfuresate, oder andere Wirkstoffe wie das Fungizid wie Prochloraz und/oder Insektizide wie Deltamethrin. Dies zeigt die Flexibilität des beschriebenen Tensid/Lösungsmittel-Systems auf. Die genannten Verbindungen sind aus "The Pesticide Manual", British Crop Protection Council, 11. Ausgabe, 1997 dem Fachmann bekannt.

Aus den genannten Gründen sind ein besonderer Gegenstand der Erfindung Tensid-/Lösungsmittelsysteme für flüssige herbizide Mittel, die

a) ein oder mehrere Biscarbamat-Herbizide der Formeln (a1) und (a2)

Phenmedipham (a2),

und/oder ein oder mehrere Herbizide vom Typ der Sulfonate, wie z.B. Ethofumesate (a3),

Ethofumesat (a3),

- b) das erfindungsgemäße Tensid-/Lösungsmittelsystem (Komponentenmischung (b)),
- c) gegebenenfalls weitere organische Lösungsmittel und



15

25

30



15

PCT/EP00/02207

d) gegebenenfalls weitere Tenside und/oder Polymere enthalten.

Bei den Verbindungen der Formeln (a1) und (a2) handelt es sich um Derivate der Carbaminsäure. Die herbiziden Eigenschaften dieser Verbindungen sind z. B. in DE-A-3799758 beschrieben.

Die Verbindungen der Formel (a3) enthalten ein asymmetrisches C-Atom. Beide Enantiomere werden dabei als biologisch aktiv angesehen. Die Formel (a3) umfaßt daher alle Stereoisomeren und deren Gemische, insbesondere das Racemat. Ihre herbiziden Eigenschaften sind z.B. in GB-A-1271659 beschrieben.

Das erfindungsgemäße Tensid-/Lösungsmittelsystem (Komponentenmischung b)) ergibt bei Verdünnung mit Wasser Dispersionen von Ölphasen in Wasser bzw. - bei entsprechender Auswahl der Einzelkomponenten - von wäßrigen Phasen in Öl. Je nach Zusammensetzung sind damit folglich entweder mit Wasser oder mit Öl unter Erhalt der kolloidalen Struktur verdünnbare Dispersionen zugänglich. Daher sind die via Verdünnung aus den beschriebenen Konzentraten zugänglichen Dispersionen ein weiterer Gegenstand der Erfindung.

Die Gewichtsverhältnisse der kombinierten herbiziden Wirkstoffe vom Typ a)

(Desmedipham(a1): Phenmedipham(a2): Ethofumesate(a3)) können innerhalb weiter Grenzen variieren und liegen in der Regel zwischen 1:1:1 und 1:10:100, im Falle reiner Biscarbamt-Mischungen (a1): (a2) zwischen 100:1 und 1:100. Für Mischungen mit allen drei herbiziden Wirkstoffen sind folgende Gewichtsverhältnisse (a1): (a2): (a3) besonders bevorzugt:

- (a1): (a2): (a3) wie 1:1:1 bis 1:2:3, insbesondere 1:1.2:1.4 bis 1:1.8:2.4 und
 - (a1):(a2): (a3) wie 1:2:5 bis 1:5:10, insbesondere 1:2.5:5.5 bis 1:3.5:6.5.

In der Regel liegen die Aufwandmengen zwischen 400 und 2000 g a.i./ha, vorzugsweise zwischen 600 und 1500 g a.i./ha. Bei gleicher Herbizidwirkung liegt die Aufwandmenge bei der kombinierten Anwendung aller drei Herbizide (a1)-(a3) wesentlich unterhalb der Aufwandmengen für die Applikation von Kombinationen



oder Einzelapplikationen der Biscarbamat-Herbizide vom Typ (a1) und (a2): So liegt die Aufwandmenge im Falle von reinen Biscarbamat-Mischungen (a1): a2) zwischen 600 und 1300 g a.i./ha, im Falle von Dreier-Mischungen a1): a2): a3) beträgt sie zwischen 400 und 1000 g a.i./ha. Daher sind thermodynamisch stabile Formulierungen, in denen alle drei Wirkstoffe enthalten sind, aufgrund ihrer hohen biologischen Wirksamkeit - bei insgesamt reduziertem Wirkstoffgehalt — von besonderem Interesse. Allerdings ist die optimale Wahl der Gewichtsverhältnisse und der Aufwandmengen abhängig vom Entwicklungsstadium der jeweiligen Unkräuter oder Ungräser, der vorherrschenden Unkrautspektren, Umweltfaktoren und Klimabedingungen, so daß die oben angegebenen Gewichtsverhältnisse und Aufwandmengen im Einzelfall zu überprüfen sind.

Die zur Herstellung der genannten Formulierungen notwendigen Hilfsmittel wie insbesondere Tenside und Lösungsmittel sind im Prinzip bekannt und werden beispielsweise beschrieben in: McCutcheon's "Detergents and Emulsifiers Annual", MC Publ. Corp., Ridgewood N.J.; Sisley and Wood, "Encyclopedia of Surface active Agents", Chem. Publ.Co.Inc., N.Y. 1964; Schönfeldt, "Grenzflächenaktive Äthylenoxidaddukte", Wiss. Verlagsgesellschaft, Stuttgart 1976; Winnacker-Küchler, "Chemische Technologie", Band 7, C.Hauser-Verlag, München, 4.Auflage 1986.

20

25

30

5

10

15

Während der chemische "Aufbau" der einzelnen einsetzbaren Komponenten dort hinreichend beschrieben ist, sind Vorhersagen bezüglich der Eigenschaften von Mischungen derartiger Komponenten für die Formulierung eines bestimmten Wirkstoffsystems aus den genannten Handbüchern in der Regel nicht ableitbar. Verwendet man z.B. eine Tensid/Lösungsmittelkombination, mit der sich für Wirkstoffkombinationen aus Desmedipham und/oder Phenmedipham und/oder Ethofumesat bei relativ niedriger. Wirkstoffbeladung" stabile Emulsionskonzentrat

Ethofumesat bei relativ niedriger "Wirkstoffbeladung" stabile Emulsionskonzentrate ergeben, so erhält man trotz Anwesenheit von Tensiden auf Aromatenbasis bei Erhöhung der Wirkstoffkonzentration keine stabilen Emulsionskonzentrate mehr, sondern instabile mehrphasige Systeme - wie anhand von Tabelle 1 (siehe weiter unten) deutlich wird (Beispiel 1). Daraus ergibt sich unmittelbar die Bedeutung der





erfindungsgemäßen Lösungsmittelkomponente (ortho-Phosphor-säureester und/oder Phosphonsäureester) für die Stabilität der herzustellenden Emulsionskonzentrate.

Gleichwohl ist jedoch auch der aromatische Charakter der eingesetzten Tenside von Bedeutung. Dies wird aus den Beispielen 2 und 3 ersichtlich: Kommt anstelle eines Tensides auf Aromatenbasis ein (herkömmliches) aliphatisches Kohlenwasserstofftensid zum Einsatz, erhält man ebenfalls instabile Emulsionskonzentrate. Dies unterstreicht die Tatsache, daß die Tensidkomponente auf Aromatenbasis essentieller Bestandteil der beschriebenen Erfindung ist.

10

15

5

In Beispiel 4 ist die "Grenzkonzentration" von Ethofumesat überschritten, so daß es zur Kristallisation des Wirkstoffes kommt. Ersetzt man das in Rezeptur 4 als Lösungsmittel verwendete Tributylphosphat (TBP) durch Tributoxyethylphosphat (TBEP) erhält man dagegen ein stabiles Emulsionskonzentrat (Beispiel XVII). TBEP gestattet also eine höhere Beladung der Formulierung mit insbesondere Ethofumesat und übertrifft damit als TBP bezüglich der "Lösekraft". Unabhängig davon können im Einzelfall jedoch noch weitere Lösungsmittel erforderlich sein, um ein stabiles, kristallfreies Emulsionskonzentrat zu erhalten.

20 Ausgehend von diesen - keine stabilen Emulsionskonzentrate insbesondere der Wirkstoffe (a1), (a2) und/oder (a3) enthaltenden - Komponentenmischungen, war folglich nicht zu erwarten, daß mit dem erfindungsgemäßen Tensid/Lösungsmittelsystem stabile Emulsionskonzentrate für insbesondere die unter (a1)-(a3) beschriebenen Wirkstoffe hergestellt werden können.

25

30

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß sich Kombinationen aus einem ortho-Phosphorsäure- und/oder einem Phosphonsäureester als Lösungsmittel und einem oder mehreren Tensiden auf Aromatenbasis besonders gut zur Herstellung stabiler Emulsionskonzentrate eignen. Dies wird anhand der in Tabelle 2 (siehe weiter unten) aufgelisteten Beispiele deutlich, die eine Vorstellung von der chemischen Flexibilität der offengelegten Komponentenmischung vermitteln. So



eignen sich als Tenside auf Aromatenbasis insbesondere Alkoxylate des Triisobutylphenols, wobei der Ethoxylierungsgrad vorzugsweise 4-10 mol EO, insbesondere 6-8 mol EO pro Molekül betragen sollte (Beispiele I und VII) (EO=Ethylenoxy).

5

10

15

20

25

30

Ein für die Auswahl weiterer Tensidkomponenten kritischer Faktor ist deren "Acidität bzw. Basizität pro Gewichts- bzw. Volumeneinheit", die durch die Säure- bzw. Aminzahl ausgedrückt wird. Ein zu starker Anstieg der Gesamt-Säure- bzw. Aminzahl in der Fertigformulierung ist insofern problematisch als er eine Ausflockung/Kristallisation des/der formulierten Wirkstoffe nach sich zieht. Daher ist bei der Auswahl weiterer Tensidkomponenten darauf zu achten, daß die Gesamt-Säure- bzw. Aminzahl nicht zu stark ansteigt. Vorzugsweise eignen sich folglich neben nichtionogenen Tensiden nur saure bzw. basische Komponenten mit hinreichend kleiner Säure- bzw. Aminzahl. Da letztere wiederum mit dem Molekulargewicht korreliert, kommen als weitere Tensidkomponeten vielfach auch saure bzw. basische Derivate von Verbindungen mit hohem Molekulargewicht wie beispielsweise Tristyrylphenolalkoxylate in Frage (Beispiel XI). Im Falle nichtionogener Tenside sind diese Überlegungen – entsprechend dem nichtionogenen Charakter dieser Komponenten - hinfällig. Dementsprechend können als zusätzliche nichtionogene Tensidkomponenten - wie die Beispiele VIII, IX und X zeigen - neben mit 40 mol EO umgesetztem Rizinusöl insbesondere beispielsweise auch mit nur 12 mol EO umgesetztes Rizinusöl, mit 15 mol EO umgesetzte Ölsäure und EO-PO-EO-Blockcopolymere eingesetzt werden: Beispiel XII zeigt zudem, daß an die Stelle der ortho-Phosphorsäureester als Lösungsmittel auch Phosphonate treten können.

In diesem Zusammenhang ist weiterhin darauf hinzuweisen, daß die beschriebenen Tensid/Lösungsmittel-Systeme die Herstellung stabiler Emulsionskonzentrate mit in weiten Grenzen variabler Wirkstoffbeladung und –zusammensetzung ermöglichen (Beispiele I-VII): So kann die Wirkstoffbeladung beispielsweise zwischen 20 und 40, vorzugsweise zwischen 24 und 30 Gewichtsprozent variieren (Beispiele I-IV). Hinsichtlich der Wirkstoffzusammensetzung sind mit dieser Komponentenmischung





neben stabilen "Ein-Wirkstoff-Emulsionskonzentraten" auch solche mit zwei oder insbesondere drei Wirkstoffen zugänglich - vorzugsweise vom Typ a1), a2) und/oder a3) (Beispiele II, V und VI).

Ferner zeigen die Beispiele XIII, XIV, XV und XVI, daß sich die beschriebenen 5 Tensid-/Lösungsmittelsysteme auch zur Herstellung von Emulsionskonzentraten mit anderen als den unter (a1)-(a3) explizit aufgeführten Wirkstoffen eignen. So lassen sich mit ihnen beispielsweise auch Emulsionskonzentrate herstellen, die die Wirkstoffe Diclofop-methyl, Fenoxaprop-ethyl, Prochloraz und/oder Deltamethrin enthalten.

10 Bevorzugte Gewichtsverhältnisse der Komponenten Ortho-Phosphorsäureester/Phosphonsäureester: Tensid auf Aromatenbasis sind je nach Wirkstoffbeladung und –zusammensetzung der Emulsionskonzentrate 100:1 bis 1:100, besonders bevorzugt 20:1 bis 1:20, weiter bevorzugt 5:1 bis 1:2, beispielsweise 1,5:1 bis 1,3:1.

15

20

25

Emulgierbare Konzentrate, die entsprechend der vorliegenden Erfindung hergestellt werden, enthalten a priori kein zusätzliches Wasser, sondern nur das in den genannten kommerziell erhältlichen Tensiden bzw. Tensidmischungen, Polymeren und Lösungsmitteln vorhandene Restwasser. Aufgrund der in den Formulierungen enthaltenen Tenside ist es jedoch möglich, die genannten Formulierungen bis hin zu einem kritischen Volumenbruch mit Wasser zu verdünnen, ohne daß es zu einer Eintrübung bzw. Instabilisierung der Formulierung kommt. Dabei entstehen formal zunächst W/O-Mikroemulsionen, die bei weiterer Erhöhung des Wasseranteiles in W/O-Emulsionen und schließlich - bei weiterer Verdünnung mit Wasser - in O/W-Emulsionen übergehen. Die Erfindung umfaßt daher auch neben der erfindungsgemäßen Tensid-/Lösungsmittelmischung b) (zusätzliches) Wasser enthaltende flüssige Formulierungen von insbesondere einem oder mehreren Wirkstoffen vom Typ (a1), (a2) und/oder (a3).

30 Mit Hilfe der Komponentenmischungen (b) lassen sich vorzugsweise flüssige Formulierungen z.B. auch Emulsionskonzentrate, insbesondere Zubereitungen von





Des- und/oder Phenmedipham und/oder Ethofumesate herstellen, gekennzeichnet durch einen Gehalt an

- a) 1 bis 50 Gew.-%, vorzugsweise 15 bis 35 Gew.-% pestizider Wirkstoffe,
- 5 b) 5 bis 80 Gew.-%, vorzugsweise 10 bis 70 Gew.-% des erfindungsgemäßen Tensid-/Lösungsmittelsystems (b),
 - o bis 40 Gew.-%, vorzugsweise 5 bis 35 Gew.-% weitere organische Lösungsmittel,
 - d) 0 bis 30 Gew.-%, vorzugsweise 10 bis 25 Gew.-% weitere Tenside,
- 10 e) 0 bis 20 Gew.-%, vorzugsweise 0 bis 10 Gew.-% übliche Formulierungshilfsmittel und
 - f) 0 bis 96 Gew.-%, vorzugsweise 0 bis 90 Gew.-%, insbesondere 0 bis 10 Gew.-% Wasser.
- 15 Weitgehend wasserfreie Emulsionskonzentrate stellen eine günstige Anwendungsform der herbiziden Wirkstoffe vom Typ (a) dar und sind ein bevorzugter Gegenstand der Erfindung. Besonders bevorzugt sind Emulsionskonzentrate mit einem Gehalt an
- 20 a) 10 bis 40 Gew.-% Wirkstoff vom genannten Typ (a), vorzugsweise (a1), (a2) und/oder (a3),
 - b) 10 bis 60 Gew.-% des erfindungsgemäßen Tensid-/Lösungsmittelsystems (b),
 - c) 5 bis 35 Gew.-% weitere organische Lösungsmittel,
 - d) 10 bis 25 Gew.-% weitere Tenside und
- 25 e) 0 bis 10 Gew.-% übliche Formulierungshilfsmittel.

Übliche Formulierungshilfsmittel e) sind beispielsweise Frostschutzmittel, Verdunstungshemmer, Konservierungsmittel, Riechstoffe, Farbstoffe u. a.; bevorzugte Formulierungshilfsmittel e) sind

 Frostschutzmittel und Verdunstungshemmer wie Glycerin, z.B. in einer Menge von 2 bis 10 Gew.-% und



- Konservierungsstoffe, z.B. Mergal K9N[®] (Riedel) oder Cobate C[®], in den üblichen Anwendungskonzentrationen für die jeweils speziell eingesetzten Mittel.
- Die mit dem erfindungsgemäßen Tensid/Lösungsmittel-System hergestellten Formulierungen und Spritzbrühen weisen bei der Anwendung auch biologisch vorteilhafte Resultate auf. So wird beobachtet, daß die biologische Aktivität der eingesetzten pestiziden Wirkstoffe durch den Einsatz der erfindungsgemäßen Komponente (b) in synergistischer Weise gesteigert werden kann.
- In den folgenden Beispielen beziehen sich Mengenangaben auf das Gewicht, sofern nichts anderes angegeben ist. Die Beispiele der Tabelle 1 betreffen nicht erfindungsgemäße Vergleichsbeispiele, die der Tabelle 2 erfindungsgemäße.





Tabelle 1: Beispiele für Formulierungen, die keine stabilen Emulsionskonzentrate (EC) ergeben

	1	2	3	4
Desmedipham (a1)	8	2,75	2,75	
Phenmedipham (a2)	10	8,25	8,25	
Ethofumesat (a3)	12,5	16,5	16,5	37,25
Rapsöl	18			
C ₇ H ₁₅ /C ₉ H ₁₉ -CON(CH ₃) ₂ ¹)	23			
[C ₄ H ₉ -O] ₃ -PO ²)				21,55
[C ₄ H ₉ -O-(EO)] ₃ -PO ³)		28,5	28,5	
N-Methylpyrrolidon (NMP)	8,5			
[NP-O-(EO) ₆ -] _n -PO _{4-n} H _{3-n} ⁴⁾	2			
[(s-C ₄ H ₉) ₃ -C ₆ H ₂]-O-(EO) ₆ -H ⁵)	18			18,6
C _{12/14} -O-(EO) ₂₃ 6)		20	20	
Rizinusöl+40 mol EO ⁷⁾		18		16,7
EO-PO-EO-Blockcop., 80% EO8)			18	
[C ₆ H ₅ -O-(EO) ₄] _n -PO _{4-n} H _{3-n} ⁹)		4	4	3,9
$[i-C_{13}-O-(EO)_{20}-]_n-PO_{4-n}H_{3-n}^{10}$		2	2	2

Abkürzungen und Fußnoten in Tabelle 1: Siehe nach Tabelle 2

5



Tabelle 2: Formulierungsbeispiele für erfindungsgemäße Emulsionskonzentrate

	_	=	=	Ν	>		V VII VIII		×	×	×	XII XIII XIV XV XVI XVII	X	XIV	≳	⊼	II/X	. 40
Desmedipham (a1)	6,5	8	2,5	2,75	32	16	6,5	6,5	6,5	6,5	6,5	6,5						
Phenmedipham (a2)	8,5	10	7,25	8,25		16	8,5	8,5	8,5	8,5	8,5	8,5						
Ethofumesat (a3)	10,5	12,5	14,75	16,5			10,5	10,5	10,5	10,5	10,5	10,5					37,25	
Diclofop-Methyl													15					
Fenoxaprop-Ethyl														15				_
Prochloraz									-						6			
Deltamethrin																5		
[C ₄ H ₉ -O-(EO)] ₃ -PO ³⁾	29	25,5	30	28,5	2	2	29	29	29	29	29		6	40	27	30	21,55	
$[(s-C_4H_9)_3-C_6H_2]-O-(EO)_6-H^5)$	20	20	20	20	20	20		20	20	20	20	20	20	20	15	30	18,6	. 2
[(s-C ₄ H ₉) ₃ -C ₆ H ₂]-O-(EO) _B -H ¹¹)							20											3
Rizinusöl+40 mol EO7)	19	18	19	18			19					19	19	19	14	25	16,7	
Rizinusöl+12 mol EO ¹²⁾								19										
Ölsäure+15 mol EO ¹³⁾									19									
EO-PO-EO-Blockcop., 80% EO ⁸⁾					18	18				19								
[(Tri-Sty)-Phe-O-(EO) ₁₆]n-PO _{4-n} H _{3-n} ¹⁴)											19							
[C ₆ H ₅ -O-(EO) ₄] _n -PO _{4-n} H _{3-n} ⁹⁾	4,5	4	4,5	4	4	4	4,5	4,5	4,5	4,5	4,5	4,5	4	4	4	10	3,9	
[i-C ₁₃ -O-(EO) ₂₀ -ln-PO _{4-n} H _{3-n} ¹⁰⁾	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2			2	
N-Methylpyrrolidon (NMP)	·				80	8												
C ₇ H ₁₅ /C ₉ H ₁₉ -CON(CH ₃) ₂ ¹⁾					14	14												
C ₈ H ₁₇ -PO(-0-2-Ethylhexyl) ₂ ¹⁵⁾										_		59						





Abkürzungen und Fußnoten zu Tabellen 1 und 2:

n In den Formeln gilt n=0-3, d. h. es handelt sich jeweils um ein Gemisch der Phosphorester mit n=1, 2 und 3, wobei die sauren Anteile mit n = 1 und 2 wesentlich sind;

Zahlen Alle Angaben sind Anteile in Gewichtsprozent bezogen auf das Gewicht der Formulierung (= 100 Gewichtsprozent);

i-C₁₃- = Isotridecyl

EO = "Ethylenoxid", d.h. eine Gruppe der Formel

10 -CH₂-CH₂-O- (Ethylenoxy) oder,

falls endständig, -CH₂-CH₂-O-H (Hydroxyethyl)

PO = "Propylenoxid", d.h. eine Gruppe der Formel

-C₃H₆-O- (Propylenoxy)

(Tri-Sty-)Phe- = Tristyrylphenyl-

15 NP- = Nonylphenyl

Fußnoten zu Tabellen 1 und 2 (Erläuterungen zu Indexzahlen):

- Capryl-/Caprin-Fettsäuredimethylamid (speziell Genagen 4166[®], Clariant, bzw. Hallcomid M 8-10[®], Hall Chemicals)
- 20 2) Tributylphosphat (speziell Entschäumer T[®], Bayer)
 - 3) Tributoxyethylphosphat (speziell Hostaphat B310[®], Clariant)
 - 4) phosphatiertes Nonylphenolalkoxylat (speziell Emcol CS 136[®], Witco)
 - 5) Ethoxyliertes Tri-(sec.-butyl)-phenol (speziell Sapogenat T-060[®]. Clariant)
 - 6) Ethoxylierter C_{12/14}-Fettalkohol (speziell Brij 35[®], ICI)
- 25 7) Ethoxyliertes Rizinusöl (speziell Emulsogen EL 400[®], Clariant)
 - 8) Ethylenoxid-Propylenoxid-Ethylenoxid-Blockcopolymer (speziell Genapol PF 80[®], Clariant)
 - 9) phosphatiertes ethoxyliertes Phenol mit folgenden Anteilen im Gemisch:





7,5-8,5 Gew.-% n=0, 1-10 Gew.-% C₆H₅-O-(EO)₄H, 80-90 Gew.-% n=1 und ca. 2 Gew.-% n=2

25

- 10) phosphatierter ethoxylierter Isotridecylalkohol (speziell Servoxyl VPDZ 20/100[®], Servo)
- 5 11) Ethoxyliertes Tri-(sec.-butyl)-phenol (speziell Sapogenat T-080[®], Clariant)
 - 12) Ethoxyliertes Rizinusöl (speziell Etocas 12[®], Croda)
 - 13) Ethoxylierte Ölsäure (speziell Serdox NOG-600®, Servo)
 - 14) phosphatiertes Tristyrylphenolalkoxylat (speziell Soprophor 3D33[®], Rhodia)
 - 15) Diester der Octanphosphonsäure (speziell Hostarex PO 224[®], Clariant)



Patentansprüche

- 1. -Tensid/Lösungsmittel-System für flüssige organische Formulierungen, dadurch gekennzeichnet, daß es
- 5 ein oder mehrere Tenside auf Aromatenbasis und
 - einen oder mehrere möglichst polare, zugleich aber wasserunlösliche oder bis 5 g/l in Wasser lösliche vollständig veresterte organische Phosphate und/oder Phosphonate als Lösungsmittel
 enthält.

10

20

25

- 2. Tensid/Lösungsmittel-System nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es ein oder mehrere Tenside auf Aromatenbasis aus der Gruppe
- b1.1) Phenole, Phenyl-(C₁-C₄)alkyl-ether oder (poly)alkoxylierte Phenole,
- b1.2) (Poly)alkylphenole oder (Poly)alkylphenolalkoxylate,
- 15 b1.3) Polyarylphenole oder Polyarylphenolalkoxylate,
 - b1.4) Verbindungen, die formal die Umsetzungsprodukte der unter b1.1) bis b1.3) beschriebenen Moleküle mit Schwefelsäure oder Phosphorsäure darstellen und deren mit geeigneten Basen neutralisierte Salze.
 - b1.5) saure und mit geeigneten Basen neutralisierte (Poly)alkyl- und (Poly)arylbenzolsulfonate

enthält.

- 3. Tensid/Lösungsmittel-System nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß es ein oder mehrere Tenside auf Aromatenbasis aus der Gruppe
- mit 4 bis 10 mol Ethylenoxid umgesetztes Phenol,
- mit 4 bis 50 mol Ethylenoxid umgesetztes Triisobutylphenol,
- mit 4 bis 50 mol Ethylenoxid umgesetztes Nonylphenol,
- mit 4 bis 150 mol Ethylenoxid umgesetztes Tristyrylphenol und
- 30 saures (lineares) Dodecylbenzolsulfonat enthält.

10

15

20

25



- Tensid/Lösungsmittel-System nach einem der Anprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß es ein oder mehrere Verbindungen aus der Gruppe b2.1) weitgehend wasserunlösliche polare Ester der Phosphorsäure mit Alkoholen
- aus der Gruppe enthaltend Phosphorsäureester mit
 - einwertigen Alkanolen mit 5 bis 22 C-Atomen.
 - Diolen oder Polyolen,
 - Aryl-, Alkylaryl-, Poly(alkyl)aryl- oder Poly(arylalkyl)arylalkoholen,
 - alkoxylierten Alkoholen, die durch Umsetzung der vorstehend genannten Alkohole mit Alkylenoxiden erhalten werden, oder
 - alkoxylierten Alkoholen, die durch Umsetzung einwertiger Alkanole mit
 bis 4 C-Atomen und Alkylenoxiden erhalten werden,

wobei die 3 Alkoholkomponenten des Phosphorsäureesters gleich oder verschieden sein können und so ausgewählt sind, daß der Ester als weitgehend wasserunlösliches polares Lösungsmittel einsetzbar ist, und

- b2.2) weitgehend wasserunlösliche und zugleich polare Phosphonate auf Basis von zweifach mit Alkoholen und/oder alkoxylierten Alkoholen veresterten Alkyl-, Aryl-, Alkylaryl-, Poly(alkyl)-aryl- oder Poly(arylalkyl)-aryl- Phosphonsäuren mit Alkoholen aus der Gruppe
 - einwertige Alkanole mit 1 bis 22 C-Atomen,
 - Diole oder Polyole,
 - Aryl-, Alkylaryl-, Poly(alkyl)aryl- und Poly(arylalkyl)arylalkoholen oder
 - alkoxylierte Alkoholen, die durch Umsetzung der vorstehend genannten Alkohole mit Alkylenoxiden, vorzugsweise (C₁-C₄)Alkylenoxiden, erhalten werden,

als jeweiliger Alkoholkomponente, wobei die 2 Alkoholkomponenten des Phosphonsäureesters gleich oder verschieden sein können und so ausgewählt sind, daß der Ester als weitgehend wasserunlösliches polares Lösungsmittel einsetzbar ist,

30 enthält.







- 5. Tensid/Lösungsmittel-System nach einem der Anprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß es eine oder mehrere Verbindungen aus der Gruppe
- mit alkoxylierten kurzkettigen Alkoholen mit 1 bis 22 C-Atomen im Alkylrest und 1 bis 30 Alkylenenoxy-einheiten im Polyalkylenoxy-teil dreifach veresterte ortho-Phosphorsäure,
 - mit Alkylalkoholen mit 5 bis 22 C-Atomen dreifach veresterte ortho-Phosphorsäure,
- mit, gegebenenfalls alkoxylierten Alkoholen mit 1 bis 22 C-Atomen im
 Alkylrest oder gegebenenfalls alkoxylierten Phenolderivaten, jeweils mit 0 bis
 30 Alkylenoxy-einheiten im Polyalkylenoxy-teil teilweise veresterte orthoPhosphorsäure, wobei die verbleibenden OH-Valenzen der orthoPhosphorsäure nachfolgend alkoxyliert wurden, und
 - formal zweifach mit Alkoholen umgesetzte Ester der n-Octylphosphonsäure, enthält.

5

- 6. Flüssige Formulierung, welche
- (a) einen oder mehrere in Wasser unlösliche Wirkstoffe,
- (b) das erfindungsgemäße Tensid/Lösungsmittel-System (= Komponentenmischung (b)) gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5,
- 20 (c) gegebenenfalls weitere organische Lösungsmittel,
 - (d) gegebenenfalls weitere Tenside und/oder Polymere und
 - (e) gegebenenfalls Wasser enthält.
- 25 7. Flüssige Formulierung nach Anspruch 6, welche
 - a) 1 bis 50 Gew.-% pestizider Wirkstoffe,
 - b) 5 bis 80 Gew.-% des erfindungsgemäßen Tensid-/Lösungsmittelsystems (b),
 - c) 0 bis 40 Gew.-% weitere organische Lösungsmittel,
 - d) 0 bis 30 Gew.-% weitere Tenside,
- 30 e) 0 bis 20 Gew.-% übliche Formulierungshilfsmittel und
 - f) 0 bis 96 Gew.-% Wasser enthält.





- 8. Emulsionskonzentrat, dadurch gekennzeichnet, daß es
- a) 10 bis 40 Gew.-% eines oder mehrerer in Wasser unlöslicher Wirkstoffe,
- b) 10 bis 60 Gew.-% des erfindungsgemäßen Tensid-/Lösungsmittelsystems (b) gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5,
- c) 5 bis 35 Gew.-% weitere organische Lösungsmittel,
- d) 10 bis 25 Gew.-% weitere Tenside und
- e) 0 bis 10 Gew.-% übliche Formulierungshilfsmittel enthält.
- 9. Formulierung gemäß einem der Ansprüche 6 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß sie einen oder mehrere Wirkstoffe aus der Gruppe der Herbizide Desmedipham, Phenmedipham und Ethofumesat enthält.
- 10. Verfahren zur Herstellung einer gemäß einem der Ansprüche 6 bis 8
 15 definierten Formulierung, dadurch gekennzeichnet, daß man die Komponenten miteinander vermischt.
- 11. Verfahren zur Bekämpfung von unerwünschtem Pflanzenwuchs, dadurch gekennzeichnet, daß man eine wirksame Menge einer Formulierung gemäß einem der Ansprüche 6 bis 9, die einen herbiziden Wirkstoff enthält, falls erforderlich nach Verdünnen mit Wasser, auf die Pflanzen, Pflanzenteile oder die Anbaufläche appliziert.
- 12. Verwendung des Tensid-/Lösungsmittelsystems nach Anspruch 1 in flüssigen25 Zubereitungen von Wirkstoffen.
 - 13. Verwendung gemäß Anspruch 12 in Emulsionskonzentraten (EC).

THIS PAGE BLANK (USPTO)

		1 '	CI/LI OU	, ollo,
A. CLASS IPC 7	IFICATION OF SUBJECT MATTER A01N25/02			
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both national classifi	cation and IPC		·
B. FIELDS	SEARCHED			
Minimum de IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classifical AO1N	tion symbols)	- 10	
	tion granched other than minimum documentation to the extent that			
ł	data base consulted during the international search (name of data b ternal, CHEM ABS Data, WPI Data	ase and, where practical, se	earch terms used)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		 -	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages		Relevant to claim No.
х	WO 91 06215 A (HOECHST AG) 16 May 1991 (1991-05-16) page 5, line 1 - line 15 claims 1,4,6,7			1-8, 10-13
X	FR 2 599 593 A (RHONE POULENC AG 11 December 1987 (1987-12-11) cited in the application claims examples	ROCHIMIE)		1-3,6-13
Furti	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family mer	mbers are listed i	n annex.
* Special ca *A* docume consid	ent defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance	"T" later document publish or priority date and no cited to understand the invention	ed after the inter	mational filing date the application but
L docume which citation *O* docume other r *P* docume later th	ont which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but an the priority date claimed	*X* document of particular cannot be considered	I novel or cannot tep when the doc relevance; the ci to Involve an inv d with one or mo- tion being obvious	be considered to cument is taken alone laimed invention rentive step when the re other such docu- is to a person skilled
	actual completion of the international search 3 June 2000	Date of mailing of the 10/07/200		rch report
Name and n	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Decorte,	D	



Patent document cited in search repor	t	Publication date		atent family nember(s)	Publication date
WO 9106215	Α	16-05-1991	DE	3935977 A	02-05-1991
			AU	642920 B	04-11-1993
			AU	6549490 A	31-05-1991
			CA	2072104 A	29-04-1991
			EP	0497806 A	12-08-1992
			HU	60601 A	28-10-1992
			JP	5501251 T	11-03-1993
			PL	287531 A	21-10-1991
			PT	95713 A	13-09-1991
FR 2599593		11-12-1987	NONE		

		, 51, 21	00,0220,
A KLASSI IPK 7	ifizierung des anmeldungsgegenstandes A01N25/02		
Nach der In	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	assifikation und der IPK	
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchie IPK 7	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb AO1N	ole)	
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, s	oweit diese unter die recherchierten G	ebiete fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (I	Name der Datenbank und evtl. verwer	ndete Suchbegriffe)
EPO-In	ternal, CHEM ABS Data, WPI Data		
		•	
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 91 06215 A (HOECHST AG) 16. Mai 1991 (1991-05-16) Seite 5, Zeile 1 - Zeile 15 Ansprüche 1,4,6,7		1-8, 10-13
X	FR 2 599 593 A (RHONE POULENC AGE 11. Dezember 1987 (1987-12-11) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche Beispiele	ROCHIMIE)	1-3,6-13
	·		
Weite entne	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
"A" Veröffer aber ni "E" ätteres I Anmeld "L" Veröffer scheind andere soll od ausgef "O" Veröffer dem be	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätedatum veröffentlicht worden ist	Theorie ängegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer E kann allein aufgrund dieser Veröf erfinderischer Tätigkeit beruhend "Y" Veröffentlichung von besonderer E kann nicht als auf erfinderischer I werden, wenn die Veröffentlichun	ntlicht worden iet und mit der m nur zum Verständnie des der nzipe oder der ihr zugrundellegenden Bedeutung; die beanspruchte Erfindung fentlichung nicht als neu oder auf betrachtet werden Bedeutung; die beanspruchte Erfindung ätigkeit beruhend betrachtet g mit einer oder mehreren anderen rie in Verbindung gebracht wird und nann naheliegend ist
	Abechlusees der internationalen Recherche 3. Juni 2000	Absendedatum des internationals 10/07/2000	n Recherchenberichts
Name und P	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL. – 2280 HV Rijewijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl,	Bevollmächtigter Bediensteter	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
ĺ	Fax: (+31-70) 340-3016	l Decorte. D	

Control of the contro

. — allonates Akterizeid

PCT/EP 00/0220	CT/E	:P 0	0/0	02207
----------------	------	------	-----	-------

lm Recherchenberich angeführtes Patentdokur		Datum der Veröffentlichung		tglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9106215	Α	16-05-1991	DE	3935977 A	02-05-1991
			AU	642920 B	04-11-1993
			AU	6549490 A	31-05-1991
		•	·CA	2072104 A	29-04-1991
			ΕP	0497806 A	12-08-1992
			HU	60601 A	28-10-1992
			JP	5501251 T	11-03-1993
			PL	287531 A	21-10-1991
			PT	95713 A	13-09-1991
FR 2599593	Α	11-12-1987	KEIN	E	

PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts 1999/M 209	Recherc	tteilung über die Übermittlung des internationalen henberichts (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit id, nachstehender Punkt 5
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)
PCT/EP 00/02207	(Tag/Monat/Jahr) 13/03/2000	23/03/1999
Anmelder	13/03/2000	23/03/1999
AVENTIS CROPSCIENCE GMBH e	t a1	
Dieser internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem In		henbehörde erstellt und wird dem Anmelder gemäß
Dieser internationale Recherchenbericht umfa X Darüber hinaus liegt ihm jed		_ Blåtter. cht genannten Unterlagen zum Stand der Technik bei.
Grundlage des Berichts		
 a. Hinsichtlich der Sprache ist die inte durchgeführt worden, in der sie eing 	mationale Recherche auf der Grui gereicht wurde, sofem unter dieser	ndlage der internationalen Anmeldung in der Sprach n Punkt nichts anderes angegeben ist.
Die internationale Recherch Anmeldung (Regel 23.1 b))	e ist auf der Grundlage einer bei d durchgeführt worden.	er Behörde eingereichten Übersetzung der international n
Recherche auf der Grundlage des S	en Anmeldung offenbarten Nucleo Sequenzprotokolls durchgeführt wo Idung in Schriflicher Form enthalte	
	onalen Anmeldung in computerles	
bei der Behörde nachträglic	h in schriftlicher Form eingereicht	worden ist.
bei der Behörde nachträglic	h in computerlesbarer Form einge	reicht worden ist.
Die Erklärung, daß das nac internationalen Anmeldung	htråglich eingereichte schriftliche S im Anmeldezeitpunkt hinausgeht,	sequenzprotokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der wurde vorgelegt.
Die Erklärung, daß die in ∝ wurde vorgelegt.	omputerlesbarer Form erfaßten Info	ormationen dem schriftlichen Sequenzprotokoll entsprech n,
2. Bestimmte Ansprüche ha	ben sich als nicht recherchierba	r erwiesen (siehe Feld I).
3. Mangelnde Einheitlichkeit	t der Erfindung (siehe Feld II).	
Hinsichtlich der Bezelchnung der Erfir	ndung	
X wird der vom Anmelder eing	gereichte Wortlaut genehmigt.	
wurde der Wortlaut von der	Behörde wie folgt festgesetzt:	
5. Hinsichtlich der Zusammenfassung		
wurd der Wortlaut nach Re Anm Ider kann d r Behörd Rech rch nb richts eine S	e inn malb eines Monats nach dir tellungnahme vorligen.	b nen Fassung von d r Behörde festges tzt. Der n Datum der Absendung di ses international n
6. Folgend Abbildung d r Zelchnung n	ist mit der Zusammenfassung zu v	
wi vom Anm lobervorg sc		k ined r Abb.
	in Abbildung vorgeschlagen hat.	
weil di s Abbildung die Er	findung besser kennzeichnet.	

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

International	es Aktenzeicher
EP/EP	00/02207

			EP 00/	02207
A. KLASSIF	EZIERUNG DES ANMELDUN SIGEGENSTANDES AO1 N25/02			
1 1 /	NOTINES/ VE			
A) 12 Juni-1	tilos Detectidos ifflicatios (IDV) ados sonh des sotienados Vigas	olifikation und doe IDV		
	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass ICHIERTE GEBIETE	silication und der IFK		
Recherchier	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol	θ)		
IPK 7	A01N			
D- bashia	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow	voit diese unter die recher	rchierten Gehiete	allen
Hecherchier	e aber nicht zum mindestprüßten generande vereinendichungen, sow	well alese unter the recher	Cilibitati Gabioto	
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	ame der Datenbank und e	evtl. verwendete S	uchbegriffe)
EPO-In	ternal, CHEM ABS Data, WPI Data			
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		-1	
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommend	den Teile	Betr. Anspruch Nr.
χ	WO 91 06215 A (HOECHST AG)			1-8,
 ^	16. Mai 1991 (1991-05-16)			10-13
	Seite 5, Zeile 1 - Zeile 15			
	Ansprüche 1,4,6,7			
X	FR 2 599 593 A (RHONE POULENC AGR	OCHIMIE)		1-3,6-13
	11. Dezember 1987 (1987-12-11) in der Anmeldung erwähnt			
	Ansprüche			
	Beispiele 			
		·		
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Pa		
	kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert,	oder dem Prioritätsda	tum veröffentlicht	internationalen Anmeldedatum worden ist und mit der
aber n "E" älteres	icht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen		egenden Prinzips	zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden
Anmel	dedatum veröfféntlicht worden ist ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-	"X" Veröffentlichung von b kann allein aufgrund	besonderer Bedeu dieser Veröffentlic	tung; die beanspruchte Erfindung hung nicht als neu oder auf
schein ander	en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden		esonderer Bedeu	tung; die beanspruchte Erfindung
ausge	ler die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie führt) ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	kann nicht als auf erfi werden, wenn die Ve	inderischer Tätigk röffentlichung mit	eit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und
eine B	enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	diese Verbindung für	einen Fachmann	naheliegend ist
dem b	eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Abschlusses der internationalen Recherche	*&" Veröffentlichung, die f Absendedatum des in		
Datum G68	, and the second			
2	3. Juni 2000	10/07/20	00	
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bed	diensteter	
1	NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl,	Doconto	n	
1	Fax: (+31-70) 340-3016	Decorte,	U	

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

internation on patent family members

international Application No
T/EP 00/02207

Patent docum nt cited in search repor	t	Publication dat		atent family nember(s)	Publication date
WO 9106215	Α	16-05-1991	DE	3935977 A	02-05-1991
•			AU	642920 B	04-11-1993
			AU	6549490 A	31-05-1991
			CA	2072104 A	29-04-1991
			EP	0497806 A	12-08-1992
			HU	60601 A	28-10-1992
			JP	5501251 T	11-03-1993
			PL	287531 A	21-10-1991
			PT	95713 A	13-09-1991
FR 2599593	Α	11-12-1987	NONE		

THIS PAGE BLANK (USPTO)